# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

# oght 30 q Translation

# PATENT COOPERATION TREAM

# **PCT**



(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 339773/17064	FOR FURTHER ACTION		cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date (day/n	nonth/year)	Priority date (day/month/year)
PCT/FR99/00703	26 March 1999 (26.0	03.99)	27 March 1998 (27.03.98)
International Patent Classification (IPC) or n A61K 39/385	ational classification and IPC		
Applicant	PIERRE FABRE MEDI	CAMENT	
Authority and is transmitted to the a	applicant according to Article 36		International Preliminary Examining
2. This REPORT consists of a total of	5 sheets, including	ng this cover s	heet.
been amended and are the b	nied by ANNEXES, i.e., sheets of assis for this report and/or sheets a 607 of the Administrative Instru	containing re	tion, claims and/or drawings which have ectifications made before this Authority the PCT).
These annexes consist of a t	total of sheets.		
<ol> <li>This report contains indications rela</li> </ol>	ting to the following items:		
I Basis of the report	i.		
II Priority			
III Non-establishmen	t of opinion with regard to nove	Ity, inventive	step and industrial applicability
IV \(\sum_{\text{Lack of unity of in}}\)	nvention		
Reasoned stateme	nt under Article 35(2) with rega	rd to novelty,	inventive step or industrial applicability;
citations and explain	anations supporting such stateme	ent	
VI Certain document	s cited		
VII Certain defects in	the international application		
VIII Certain observation	ons on the international applicati	on	
Date of submission of the demand	Date o	f completion	of this report
. 25 October 1999 (25.1	10.99)	30	June 2000 (30.06.2000)
Name and mailing address of the IPEA/EP	Autho	rized officer	
Faccimile No.			



#### International application No.

#### PCT/FR99/00703

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

I. Basis of the	e report			
1. This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):				
	the international	application as origina	ally filed.	
$\boxtimes$	the description,	pages1-1	3 , as originally filed,	
		pages	, filed with the demand,	
		pages	, filed with the letter of	,
		pages	, filed with the letter of	·
$\boxtimes$	the claims,	Nos. <u>1-2</u>	1 , as originally filed,	
		Nos.	, as amended under Arti	cle 19,
		Nos.	, filed with the demand,	
		Nos.	, filed with the letter of	,
		Nos.	, filed with the letter of	
	the drawings,	sheets/fig1/6	5-6/6, as originally filed,	•
		sheets/fig	, filed with the demand,	
		sheets/fig	, filed with the letter of	
		sheets/fig	, filed with the letter of	
2. The amend	lments have result	ed in the cancellation	of:	
	the description,	pages		
	the claims,	Nos		
	the drawings,	sheets/fig		
_	<b>3</b>	<u> </u>		
			of) the amendments had not been meated in the Supplemental Box (Rule	ade, since they have been considered 70.2(c)).
	o beyond the dise.	55 <b>4.</b> 6 to 177 <b>04</b> , to 177 <b>0</b>	and an earphoneman son (man-	, 0.2(0))
4. Additional	observations, if n	ecessary:		
ľ				



International application No.
PCT/FR99/00703

IV	IV. Lack of unity of invention			
1.	1. In response to the invitation to restrict or pay additional fees the applicant has:			
		restricted the claims.		
	$\boxtimes$	paid additional fees.		
		paid additional fees under protest.		
		neither restricted nor paid additional fees.		
2.		This Authority found that the requirement of unity of invention is not complied with and chose, according to Rule 68.1, not to invite the applicant to restrict or pay additional fees.		
3.	This	Authority considers that the requirement of unity of invention in accordance with Rules 13.1, 13.2 and 13.3 is		
		complied with.		
		not complied with for the following reasons:		
4	. Con	sequently, the following parts of the international application were the subject of international preliminary examination tablishing this report:		
		all parts.		
		the parts relating to claims Nos.		
1				

Interional application No.
PCT/FR 99/00703

Statement			
Novelty (N)	Claims		YES
	Claims	1-21	NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-21	NO NO
Industrial applicability (IA)	Claims	3-21	YES
	Claims		NO
Citations and explanations			
See supplemental	sheet		
bee suppremendar			
		~	
		~	
		~	
		~	
		~	
		~	
		~	



International application No. PCT/FR99/00703

L/TTT	Cartain	absorvations on	the internet	ional application	
VIII.	Certain	observations on	the internati	ional application	

VIII. Certain	VIII. Certain observations on the international application			
The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:				
See	supplemental	sheet		
i				

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of:

#### 1. Preamble

(i) The aim (therapeutic) of the "use" according to claims 1 and 2 is "to improve mammal immunity to an antigen or a hapten". This aim, as indicated, appears to include all the known methods of administration.

(ii) The two terms "OmpA" (cf. present application and D2: Rauly et al., January 1998) and "OspA" (cf. D1) designate A-type proteins of the external membrane. The general term "...membrane protein..." (cf. claims 1 and 2) appears to include a lipoprotein or a lipopeptide, for a person skilled in the art (cf. "OspA lipoprotein" and the "TP-AD2" synthesis lipopeptide in D1: Erdile et al. (1997)). (iii) In D1, an "OspA lipoprotein" and the "TP-AD2" synthesis lipopeptide induce an immune response when administered intranasally.

#### 2. Box I.

The list of sequences (53 pages) of 28/07/99 does not appear to be part of the application as filed.

#### 3. **Box IV**.

The present application lacks unity of invention, since it is considered that two inventions are being claimed.

- First invention, claims 1-20: use of an Ompa membrane protein or a fragment of such a protein to enhance immunity to an antigen.
- Second invention, claim 21:

method for renaturation of a protein achieved by

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of:

recombinant means.

#### 4. Box V.2

4.1 The first invention, the subject matter of claims 1-20, would appear to be disclosed in document D2: Rauly et al. (January 1998), cf. international search report. It should be noted that some of the authors of D2 are the applicants of the present application. D2 suggests a vaccine (a pharmaceutical composition), that is to say, it describes using a protein of the K. pneumonia outer membrane for enhancing mammal immunity to an antigen or a hapten. D2 describes the use of the "G1 antigen on rP40", the conjugate which is the essence of the present application.

The subject matter of claims 1, 9 and 10 would also appear to lack novelty, or at least an inventive step, in light of **D1**: Erdile et al (1997), cf. the international search report. D1 describes the use of a protein of the outer membrane of a pathogenic bacterium for improving mammal immunity to an antigen or a hapten.

For this reason, it should also be noted that the subject matter of claims 1-20 would have appeared obvious to a person skilled in the art who was familiar with **D1 and D2**, cf. preamble above.

4.2 **The second invention**: Document **D9**: EP-A-O 433 225, cf. international search report, appears to

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of:

deprive the subject matter of claim 21 of novelty (cf. D9, page 16, lines 32-46, claims 1-4 and, more particularly, page 5, lines 45-56).

- 4.3 The PCT Contracting States have no uniform criteria for determining whether claims 1 and 2 are industrially applicable. Patentability may also be dependent on the way in which the claims are worded. Therefore, the European Patent Office does not consider the subject matter of use claims relating to the medical use of a compound to be industrially applicable. However, claims relating to a known compound, for a first medical use, can be accepted, as well as claims relating to the use of such a compound for producing a drug with a view to a new medical treatment.
- 5. The conjugate "G1 on rP40" is the essence of the first invention (cf. examples 3-6). For this reason, the "coupling" according to claim 14 is an essential technical feature of the present invention. This essential feature should be indicated in all of the independent claims.

# TRAITE L\_ COOPERATION EN MATIEL DE BREVETS

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

PCT	Destinataire:
NOTIFICATION D'ELECTION  (règle 61.2 du PCT)  Date d'expédition (jour/mois/année) 22 novembre 1999 (22.11.99)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE
Demande internationale no PCT/FR99/00703	Référence du dossier du déposant ou du mandataire 339773/17064
Date du dépôt international (jour/mois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)
26 mars 1999 (26.03.99)	27 mars 1998 (27.03.98)
Déposant  ANDREONI, Christine etc	
L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite:	
2. L'élection X a été faite  n'a pas été faite  avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la da à la règle 32.2b).	te de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé
Ruroau internetica - L. J. HOMBI	Fonctionnaire autorisé
Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse	Diana Nissen
o de télécopieur: (41-22) 740.14.35	no de téléphone. (41 33) 338 93 39

# **PCT**

#### **REQUETE**

Réservé à l'office récepteur
Demande internationale nº
<u> </u>
Date du dépôt international
Nom de l'office récepteur et "Demande internationale PCT"

	Bate at depot internation			
Le soussigné requiert que la présente demande internationale soit traitée conformément au Traité de coopération en matière de brevets.	Nom de l'office récepteur et "Demande internationale PCT"  Référence du dossier du déposant ou du mandataire (facultatif) (12 caractères au maximum) 339773/17064			
Cadre n° I TITRE DE L'INVENTION UTILISATION DE CONJUGUES P40 ACTIFS PAR	VOIE NASALE			
Cadre n° II DEPOSANT				
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une pers officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son de n'est indiqué ci-dessous.)	onne morale, désignation nom du pays. Le pays de omicile si aucun domicile	Cette personne est aussi inventeur.		
PIERRE FABRE MEDICAMENT 45 Place Abel Gance		n° de téléphone		
92100 BOULOGNE FRANCE		n° de télécopieur		
*		n° de téléimprimeur		
Nationalité (nom de l'Etat) : FR	Domicile (nom de l'Eta FR	at):		
Cette personne est désignés tous les Etats désignés X tous les Etats désignés les Etats-Unisd'A	gnés sauf les Etats-U mérique seulement	nisd'Amérique les Etats indiqués dans le cadresupplementaire		
Cadre nº III AUTRE(S) DEPOSANT(S) OU (AUTRE(S))				
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une pers officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son d n'est indiqué ci-dessous.)  ANDREONI Christine 6 Rue des Fusains 38280 VILLETTE D'ANTHON FRANCE		déposant seulement  X déposant et inventeur  inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)		
Nationalité (nom de l'Etat) : FR	Domicile (nom de l'Eta FR	at):		
Cette personne est déposant pour : tous les Etats désignés les Etats désignés les Etats - Unisd'A	gnés sauf mérique X les Etats-U sculement	nisd'Amérique les Etats indiqués dans le cadre supplémentaire		
X D'autres déposants ou inventeurs sont indiqués sur une fe	uille annexe.			
Cadre nº IV MANDATAIRE OU REPRESENTANT COM		POUR LA CORRESPONDANCE		
La personne dont l'identité est donnée ci-dessous est/a été désignée du ou des déposants auprès des autorités internationales compéter	e pour agir au nom ntes, comme:	mandataire représentant commun		
Nom ct adresse: (Nom de famille suivi du prénom: pour une personne complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le t MARTIN Jean-Jacques, SCHRIMPF Robert, A WARCOIN Jacques, TEXIER Christian, LE F CABINET REGIMBEAU 26 Avenue Kléber 75116 PARIS FRANCE	HNER Francis	n° de téléphone 01 45 00 92 02  n° de télécopieur 01 45 00 46 12  n° de téléimprimeur		
Adresse pour la correspondance : cocher cette case lorsque et que l'espace ci-dessus est utilisé pour indiquer une adres	e aucun mandataire ni repr se spéciale à laquelle la co	ésentant commun n'est/n'a été désigné rrespondance doit être envoyée.		

T 754/150798/5000

Feuille nº . 2. . . .

Suite du cadre n° III AUTRE(S) DEPOSANT(S) OU (AUTRE(S)) INVENTEUR(S)				
Si aucun des sous-cadres suivants n'est utilisé, cette feuille ne doit pas être incluse dans la requête.				
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom: pour une personne morale, désignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays. Le pays de l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son domicile si aucun domicile n'est indiqué ci-dessous.)  RAULY Isabelle 9 Bis, Allée Boussac 81710 SAIX FRANCE	Cette personne est:  déposant seulement  déposant et inventeur  inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)			
Nationalité (nom de l'Etat) : Domicile (nom de l'Eta FR FR	(t):			
déposant pour :désignésles Etats-Unisd'AmériqueX seulement	isd'Amérique les Etats indiqués dans lecadre supplementaire			
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom: pour une personne morale, désignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays. Le pays de l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son domicile si aucun domicile n'est indiqué ci-dessous.)  N'GUYEN Thien  7 Les Petits Hutins  Lathoy  74160 SAINT-JULIEN-EN-GENEVOIS  FRANCE	Cette personne est:  déposant seulement  déposant et inventeur  inventeur seulement (Si cette case est cochée ne pas remplir la suite.)			
Nationalité (nom de l'Etat) : Domicile (nom de l'Etat) FR	1):			
	isd'Amérique les Etats indiqués dans le cadre supplémentaire			
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom: pour une personne morale, désignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays. Le pays de l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son domicile si aucun domicile n'est indiqué ct-dessous.)  HAEUW Jean-François Les Jardins de l'Atrium  8 Avenue de Ternier  74160 SAINT-JULIEN-EN-GENEVOIS	Cette personne est :  déposant seulement  déposant et inventeur  inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)			
Nationalité (nom de l'Etat) : Domicile (nom de l'Etat) FR FR	():			
	isd'Amérique les Etats indiqués dans lecadre supplémentaire			
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom: pour une personne morale, désignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays. Le pays de l'adresse indiquée dans ce cadre est l'Etat où le déposant a son domicile si aucun domicile n'est indiqué ci-dessous.)  BAUSSANT Thierry  35 Rue Jean Jaurès  01200 BELLEGARDE  FRANCE	Cette personne est :  déposant seulement  déposant et inventeur  inventeur seulement (Si cette case est cochée, ne pas remplir la suite.)			
Nationalité (nom de l'Etat) : Domicile (nom de l'Etat FR FR	):			
Cette personne est désignés lous les Etats désignés sauf déposant pour : les Etats Unis désignés les Etats-Unis d'Amérique X seulement	sd'Amérique les Etats indiqués dans le cadre supplementaire			
D'autres déposants ou inventeurs sont indiqués sur une autre feuille annexe.				

A MARINE TANDER AND DE

Cadre		DÉSIGNATION D'ÉTATS					
		ons suivantes sont faites conformément à la règle 4.9.	a) (co	cher	les cases appropriées: une au moins doit l'étre;		
Brevet					,		
_		Brevet ARIPO: GH Ghana, GM Gambie, KE Kenya, LS Lesotho, MW Malawi. SD Soudan. SZ Swaziland. UG Ouganda, ZW Zimbabwe et tout autre État qui est un Etat contractant du Protocole de Harare et du PCT					
	EA	Brevet eurasien: AM Arménie, AZ Azerbaïdjan, BY Bélarus, KG Kirghizistan. KZ Kazakhstan, MD République de Moldova, RU Fédération de Russie, TJ Tadjikistan, TM Turkménistan et tout autre État qui est un État contractant de la Convention sur le brevet eurasien et du PCT					
<b>\times</b>	EP						
Brevet	natio	nal (si une autre forme de protection ou de traitement est soui					
		Albanie			Lesotho		
	AM	Arménie		LT	Lituanie		
	AT	Autriche		LU	Luxembourg		
<u> </u>	ΑU	Australie	$\overline{\Box}$		Lettonie		
Ö		Azerbaïdjan			République de Moldova		
ī		Bosnie-Herzégovine			Madagascar		
ñ		Barbade			-		
_				1711	Ex-République yougoslave de Macédoine		
		Bulgarie	$\overline{}$	54NI			
		Brésil			Mongolie		
	BY				Malawi		
(X)	_	Canada	[33]		Mexique		
Ο.	CH	et LI Suisse et Liechtenstein		NO	Norvège		
$\square$	CN	Chine		NZ	Nouvelle-Zélande		
	CU	Cuba		PL	Pologne		
		République tchèque		PΤ	Portugal		
		Allemagne		RO	Roumanie		
		Danemark		RU	Fédération de Russie		
ō	EE	Estonie		SD	Soudan		
ā	ES	Espagne	$\overline{\Box}$	SE	Suède		
	FI	Finlande	ŏ	SG	Singapour		
ă		Royaume-Uni	П	SI	Slovénie		
		Grenade	=				
				SK	Slovaquie		
		Géorgie			Sierra Leone		
		Ghana			Tadjikistan		
		Gambie			Turkménistan		
	HR	Croatic		TR	Turquie		
	HU	Hongrie		TT	Trinité-et-Tobago		
	ID	Indonésie		UA	Ukraine		
	IL	Israël			Ouganda		
	IN	Inde	X	US	États-Unis d'Amérique		
	IS	Islande			·		
X	JP	Japon		UZ	Ouzbékistan		
	KE	Kenya			Viet Nam		
		Kirghizistan	$\bar{\Box}$		Yougoslavie		
Ä	KP	République populaire démocratique de Corée .	$\overline{\Box}$		Zimbabwe		
_			_				
	K D	République de Carée	Case	es rése	rvées pour la désignation (aux fins d'un brevet national) is sont devenus parties au PCT après la publication de la		
) C		République de Corée	prés	ente f	euille:		
		Kazakhstan	_				
		Sainte-Lucie			mirats Arabes Unis		
Ü		Sri Lanka					
		Libéria			• • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
Déclara	ition o 9.b) to	oncernant les désignations de précaution : outre les doutes les désignations qui seraient autorisées en vertu	ésign:	ations	s faites ci-dessus, le déposant fait aussi conformément à la l'exception de toute désignation indiquée dans le cadre		

règle 4.9.b) toutes les désignations qui seraient autorisées en vertu du PCT, à l'exception de toute désignation indiquée dans le cadre supplémentaire comme étant exclue de la portée de cette déclaration. Le déposant déclare que ces désignations additionnelles sont faites sous réserve de confirmation et que toute désignation qui n'est pas confirmée avant l'expiration d'un délai de 15 mois à compter de la date de priorité doit être considérée comme retirée par le déposant à l'expiration de ce délai. (Pour confirmer une désignation, il faut déposer une déclaration contenant la désignation en question et payer les taxes de désignation et de confirmation. La confirmation doit parvenir à l'office récepteur dans le délai de 15 mois.)

Cadre nº VI REVENDI	CATION DE PRI	ORITE			D'autres reve indiquées dan	endications de priorité sont ns le cadre supplémentaire.	
Date de dépôt	Numéro		L	orsque l	a demande antérieure es		
de la demande antérieure (jour/mois/année)	de la demande ar	ntérieure	demande natio	nale :	demande régionale :* office régional	demande internationale : office récepteur	
(1) 27 MARS 1998 (27/03/98)	98 0381	4	FRANCE	·			
(2)							
(3)							
L'office récepteur est prié de préparer et de transmettre au Bureau international une copie certifiée conforme de la ou des demandes antérieures (seulement si la demande antérieure a été déposée auprès de l'office qui, aux fins de la présente demande internationale, est l'office récepteur) indiquées ci-dessus au(x) point(s):							
* Si la demande antérieure est une de Paris pour la protection de la pr	e demande ARIPO, il d consisté industriulle n	est obligat	oire d'indiquer dans	le cadre .	supplémentaire au moins i	in pays partie à la Convention	
	RATION CHAR					· on te caure supplementaire.	
Choix de l'administration et internationale (ISA) (si plu chargées de la recherche interna pour procéder à la recherche l'administration choisie; le cod utilisé):	usieurs administrat utionale sont compète internationale, indi	ions cet entes cha quer être Da	tte recherche (si ur	ne rechei he intern e)	rche antérieure a été eff ationale ou demandée à Numéro	e antérieure; mention de ectuée par l'administration cette dernière) : Pays (ou office régional) OEB	
ISA / EP		2 2 2 2 2					
La présente demande internati le nombre de feuilles suivant requête description (sauf partie réserve au listage des séquences) revendications abrégé dessins partie de la description réserve au listage des séquences Nombre total de feuilles Figure des dessins qui doit accompagner l'abrégé :	: 4 :: 4 :: 3 :: 3 :: 1 :: 6 :: 6 :: 24 :: 51	Le ou les  1.	s éléments cochés cuille de calcul des touvoir distinct signe pie du pouvoir gén plication de l'absercument(s) de prior duction de la dema dications séparées cologique déposés tage des séquences chiffrable par ordintres éléments (précumente de dépôt de mande internationa DU MANDATAIR ela n'apparait par de	axes  a su  éral; nu  nce d'un  ité indiq  ande inte  concerna  de nucl  hateur  iser) Co  la  ale:  E  airement	nivre (2)  uméro de référence, le ca ne signature qué(s) dans le cadre n° V  crnationale en (langue) ant des micro-organisme léotides ou d'acides ami 1 disquette  opie du Rapport  Français	Tau(x) point(s): es ou autre matériel nés sous forme de Recherche à quel titre l'intéressé signe.	
Réserve à l'office récepteur  1. Date effective de réception des pièces supposées constituer la demande internationale :  2. Dessins :							
Date effective de réception rieure, mais dans les délais, ce qui est supposé constitue	de documents ou c er la demande inter	le dessins nationale	s complétant			reçus :	
Date de réception, dans les demandées selon l'article 1	1.2) du PCT :	-	·		·····		
5. Administration chargée internationale (si plusieurs	de la recherche sont compétentes) :	15A /		6.	jusqu'au paiement de	opie de recherche différée e la taxe de recherche.	
Date de réception de l'exen original par le Bureau internat	nplaire tional :	Réservé	au Bureau interna	itional			



PCT

AVIS INFORMANT LE DEPOSANT DE LA COMMUNICATION DE LA DEMANDE **INTERNATIONALE AUX OFFICES DESIGNES** 

(règle 47.1.c), première phrase, du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

MARTIN, Jean-Jacques Cabinet Regimbeau 26, avenue Kléber

F-75116 Paris **FRANCE** 

ARRIVE LE

1 5 OCT. 1999

CABINET REGIMBEAU

Date d'expédition (jour/mois/année)

07 octobre 1999 (07.10.99)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire 339773/17064

AVIS IMPORTANT

Demand internationale no PCT/FR99/00703

Date du dépôt international (jour/mois/année) Date de priorité (jour/mois/année) 26 mars 1999 (26.03.99)

27 mars 1998 (27.03.98)

Déposant

PIERRE FABRE MEDICAMENT etc.

1. Il est notifié par la présente qu'à la date indiquée ci-dessus comme date d'expédition de cet avis, le Bureau international a communiqué, comme le prévoit l'article 20, la demande internationale aux offices désignés suivants: AU, CN, EP, JP, US

Conformément à la règle 47.1.c), troisième phrase, ces offices acceptent le présent avis comme preuve déterminante du fait que la communication de la demande internationale a bien eu lieu à la date d'expédition indiquée plus haut, et le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale à l'office ou aux offices désignés.

2. Les ffices désignés suivants ont renoncé à l'exigence selon laquelle cette communication doit être effectuée à cette date: BR,CA,MX

La communication sera effectuée seulement sur demande de ces offices. De plus, le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale aux offices en question (règle 49.1)a-bis)).

3. Le présent avis est accompagné d'une copie de la demande internationale publiée par le Bureau international le 07 ctobre 1999 (07.10.99) sous le numéro WO 99/49892

#### RAPPEL CONCERNANT LE CHAPITRE II (article 31.2)a) et règle 54.2)

Si le déposant souhaite reporter l'ouverture de la phase nationale jusqu'à 30 mois (ou plus pour ce qui concerne certains ffices) à compter de la date de priorité, la demande d'examen préliminaire international doit être présentée à l'administration compétente chargée de l'examen préliminaire international avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité.

Il appartient exclusivement au déposant de veiller au respect du délai de 19 mois.

Il est à noter que seul un déposant qui est ressortissant d'un Etat contractant du PCT lié par le chapitre Il ou qui y a son domicile peut présenter une demande d'examen préliminaire international.

#### RAPPEL CONCERNANT L'OUVERTURE DE LA PHASE NATIONALE (article 22 ou 39.1))

Si le déposant souhaite que la demande internationale procède en phase nationale, il doit, dans le délai de 20 mois ou de 30 mois, ou plus pour ce qui concerne certains offices, accomplir les actes mentionnés dans ces dispositions auprès de chaque office désigné ou élu.

Pour d'autres informations importantes concernant les délais et les actes à accomplir pour l'ouverture de la phase nationale, voir l'annexe du formulaire PCT/IB/301 (Notification de la réception de l'exemplaire original) et le volume II du Guide du déposant du PCT.

> Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

Fonctionnaire autorisé

J. Zahra

no de téléphone (41-22) 338.83.38

no de télécopieur (41-22) 740.14.35

#### PATENT COOPERATION TREATY

#### PCT

#### NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

From the II	NTERNATIONA	L BUREAU
-------------	-------------	----------

To:

MARTIN, Jean-Jacques Cabinet Regimbeau 26, avenue Kléber F-75116 Paris **FRANCE** 

[stamp]

Date of mailing (day/month/year) 07 October 1999 (07.10.99)			
Applicant's or agent's file reference 339773/17064			IMPORTANT NOTICE
International application No. PCT/FR99/00703	International filing da 26 March 1999 (26.0	ate (day/month/year) 03.99)	Priority date (day/month/year) 27 March 1998 (27.03.98)
Applicant PIERRE FABRE MEDICAM	ENT etc		

Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: AU, CN, EP, JP, US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, each designated Office will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

The following designated Offices have waived their requirement whereby this communication must take place by that date:

Communication will take place only when requested by these Offices. Moreover, the applicant is not required to furnish a copy of the international application to the Offices in question (Rule 49.1)a-bis)).

Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on

07 October 1999 (07.10.99)

(date) under No. WO/ 99/49892

REMINDER REGARDING CHAPTER 11 (Article 31.2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

Authorized officer: The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland J. Zahra Telephone No. (41-22)338.83.38

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

# TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

NOTIFICATION DE LA RECEPTION DE L'EXEMPLAIRE ORIGINAL

(règle 24.2.a) du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

MARTIN, Jean-Jacques Cabinet Regimbeau 26, avenue Kléber F-75116 Paris FRANCE

Date d'expédition (jour/mois/année) 23 avril 1999 (23.04.99)	NOTIFICATION IMPORTANTE
Référence du dossier du déposant ou du mandataire 339773/17064	Demande internationale no PCT/FR99/00703

Il est notifié au déposant que le Bureau international a reçu l'exemplaire original de la demande internationale précisée ci-après.

Nom(s) du ou des déposants et de l'Etat ou des Etats pour lesquels ils sont déposants:

PIERRE FABRE MEDICAMENT (pour tous les Etats désignés sauf US) ANDREONI, Christine etc. (pour US seulement)

Date du dépôt international

26 mars 1999 (26.03.99)

Date(s) de priorité revendiquée(s)

27 mars 1998 (27.03.98)

Date de réception de l'exemplaire original

13 avril 1999 (13.04.99)

par le Bureau international Liste des offices désignés

> EP:AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE National:AU,BR,CA,CN,JP,MX,US

#### **ATTENTION**

Le déposant doit soigneusement vérifier les indications figurant dans la présente notification. En cas de divergence entre ces indications et celles que contient la demande internationale, il doit aviser immédiatement le Bureau international.

En outre, l'attention du déposant est appelée sur les renseignements donnés dans l'annexe en ce qui concerne

X.

les délais dans lesquels doit être abordée la phase nationale

X

la confirmation des désignations faites par mesure de précaution

les exigences relatives aux documents de priorité.

Une copie de la présente notification est envoyée à l'office récepteur et à l'administration chargée de la recherche internationale.

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

Yolaine CUSSAC

n\*de télécopeur (41-22) 740.14.35

n°de téléphone (41-22) 338.83.38

002584635

#### ANNEXE DU FORMULAIRE PCT/IB/301



#### RENSEIGNEMENTS CONCERNANT LES DELAIS DANS LESQUELS DOIT ETRE ABORDEE LA PHASE NATIONALE

Il est rappelé au déposant qu'il doit aborder la "phase nationale" auprès de chacun des offices désignés indiqués sur la notification de la réception de l'exemplaire original (formulaire PCT/IB/301) en payant les taxes nationales et en remettant les traductions, telles qu'elles sont prescrites par les législations nationales.

Le délai d'accomplissement de ces actes de procédure est de 20 MOIS à compter dela date de priorité ou, pour les Etats désignés qui ont été élus par le déposant dans une demande d'examen préliminaire international ou dans une élection ultérieure, de 30 MOIS à compter de la date de priorité, à condition que cette électionait été effectuée avant l'expiration du 19e mois à compter de la date de priorité. Certains offices désignés (ou élus) ont fixé des délais qui expirent au-delà de 20 ou 30 mois à compter de la date de priorité. D'autres offices accordent une prolongation des délais ou un délai de grâce, dans certains cas moyennant le paiement d'une taxe supplémentaire.

En plus de ces actes de procédure, le déposant devra dans certains cas satisfaire à d'autres exigences particulières applicables dans certains offices. Il appartient au déposant de veiller à remplir en temps voulu les conditions requises pour l'ouverture de la phase nationale. La majorité des offices désignés n'envoient pas de rappel à l'approche de la date limite pour aborder la phase nationale.

Des informations détaillées concernant les actes de procédure à accomplir pour aborder la phase nationale auprès de chaque office désigné, les délais applicables et la possibilité d'obtenir une prolongation des délais ou un délai de grâce et toutes autres conditions applicables figurent dans le volume II du Guide du déposant du PCT. Les exigences concernant le dépôt d'une demande d'examen préliminaire international sont exposées dans le chapitre IX du volume I du Guide du déposant du PCT.

GR et ES sont devenues liées par le chapitre II du PCT le 7 septembre 1996 et le 6 septembre 1997, respectivement, et peuvent donc être élues dans une demande d'examen préliminaire international ou dans une élection ultérieure présentée le 7 septembre 1996 (ou à une date postérieure) ou le 6 septembre 1997 (ou à une date postérieure), respectivement, quelle que soit la date de dépôt de la demande internationale (voir le second paragraphe, ci-dessus).

Veuillez noter que seul un déposant qui est ressortissant d'un Etat contractant du PCT lié par le chapitre II ou qui y a son domicile peut présenter une demande d'examen préliminaire international.

#### CONFIRMATION DES DESIGNATIONS FAITES PAR MESURE DE PRECAUTION

Seules les désignations expresses faites dans la requête conformément à la règle 4.9.a) figurent dans la présente notification. Il est important de vérifier si ces désignations ont été faites correctement. Des erreurs dans les désignations peuvent être corrigées lorsque des désignations ont été faites par mesure de précaution en vertu de la règle 4.9.b). Toute désignation ainsi faite peut être confirmée conformément aux dispositions de la règle 4.9.c) avant l'expiration d'un délai de 15 mois à compter de la date de priorité. En l'absence de confirmation, une désignation faite par mesure de précaution sera considérée comme retirée par le déposant. Il ne sera adressé aucun rappel ni invitation. Pour confirmer une désignation , il faut déposer une déclaration précisant l'Etat désigné concerné (avec l'indication de la forme de protection ou de traitement souhaitée) et payer les taxes de désignation et de confirmation. La confirmation doit parvenir à l'office récepteur dans le délai de 15 mois.

#### **EXIGENCES RELATIVES AUX DOCUMENTS DE PRIORITE**

Pour les déposants qui n'ont pas encore satisfait aux exigences relatives aux documents de priorité, il est rappelé ce qui suit.

Lorsque la priorité d'une demande nationale, régionale ou internationale antérieure est revendiquée, le déposant doit présenter une copie de cette demande antérieure, certifiée conforme par l'administration auprès de laquelle elle a été déposée ("document de priorité"), à l'office récepteur (qui la transmettra au Bureau international) ou directement au Bureau international, avant l'expiration d'un délai de 16 mois à compter de la date de priorité, étant entendu que tout document de priorité peut être présenté au Bureau international avant la date de publication de la demande internationale, auquel cas ce document sera réputé avoir été reçu par le Bureau international le dernier jour du délai de 16 mois (règle 17.1.a)).

Lorsque le document de priorité est délivré par l'office récepteur, le déposant peut, au lieu de présenter ce document, demander à l'office récepteur de le préparer et de le transmettre au Bureau international. La requête à cet effet doit être formulée avant l'expiration du délai de 16 mois et peut être soumise au paiement d'une taxe (règle 17.1.b)).

Si le document de priorité en question n'est pas fourni au Bureau international, ou si la demande adressée à l'office récepteur de préparer et de transmettre le document de priorité n'a pas été faite (et la taxe correspondante acquittée, le cas échéant) avant l'expiration du délai applicable mentionné aux paragraphes précédents, tout Etat désigné peut ne pas tenir compte de la revendication de priorité; toutefois, aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

Lorsque plusieurs priorités sont revendiquées, la date de priorité à prendre en considération aux fins du calcul du délai de 16 mois est la date du dépôt de la demande la plus ancienne dont la priorité est revendiquée.

# TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

Г

**Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL** 

**PCT** 

# NOTIFICATION RELATIVE A LA PRESENTATION OU A LA TRANSMISSION DU DOCUMENT DE PRIORITE

(instruction administrative 411 du PCT)

Destinataire:

MARTIN, Jean-Jacques Cabinet Regimbeau 26, avenue Kléber F-75116 Paris FRANCE

NOTIFICATION IMPORTANTE		
ot international (jour/mois/année) rs 1999 (26.03.99)		
Date de priorité (jour/mois/année) 27 mars 1998 (27.03.98)		

- 1. La date de réception (sauf lorsque les lettres "NR" figurent dans la colonne de droite) par le Bureau international du ou des documents de priorité correspondant à la ou aux demandes énumérées ci-après est notifiée au déposant. Sauf indication contraire consistant en un astérisque figurant à côté d'une date de réception, ou les lettres "NR", dans la colonne de droite, le document de priorité en question a été présenté ou transmis au Bureau international d'une manière conforme à la règle 17.1.a) ou b).
- 2. Ce formulaire met à jour et remplace toute notification relative à la présentation ou à la transmission du document de priorité qui a été envoyée précédemment.
- 3. Un astérisque(\*) figurant à côté d'une date de réception dans la colonne de droite signale un document de priorité présenté ou transmis au Bureau international mais de manière non conforme à la règle 17.1.a) ou b). Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.
- 4. Les lettres "NR" figurant dans la colonne de droite signalent un document de priorité que le Bureau international n'a pas reçu ou que le déposant n'a pas demandé à l'office récepteur de préparer et de transmettre au Bureau international, conformément à la règle 17.1.a) ou b), respectivement. Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

Date de priorité

Demande de priorité n°

Pays, office régional ou office récepteur selon le PCT

Date de réception du document de priorité

27 mars 1998 (27.03.98) 98/03814

FR

13 avri 1999 (13.04.99)

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé:

**Yolaine CUSSAC** 

no de télécopieur (41-22) 740.14.35

no de téléphone (41-22) 338.83.38

002584636

### TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

REC'D 0 5 JUL 2000

# RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE TERNATION AT

(article 36 et règle 70 du PCT)



Référence d mandataire 339773/1		sier du déposant ou du	POUR SUITE A DONNER		transmission du rapport d'examen onal (formulaire PCT/IPEA/416)		
Demande in	ternat	ionale n°	Date du dépot international (journ	ois/année) Date de	e priorité (jour/mois/année)		
PCT/FR9	9/00	703	26/03/1999	27/03	/1998		
Classificatio A61K39/3		rnationale des brevets (CIB	) ou à la fois classification nationale	et CIB			
Déposant PIERRE I	FABF	RE MEDICAMENT et a	al.				
<ol> <li>Le présent rapport d'examen préliminaire international, établi par l'administaration chargée de l'examen préliminaire international, est transmis au déposant conformément à l'article 36.</li> </ol>							
2. Ce RA	PPO	RT comprend 5 feuilles,	y compris la présente feuille d	couverture.			
☐ II est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feuilles de la description, des revendications ou des dessins qui nt été modifiées et qui servent de base au présent rapport ou de feuilles contenant des rectifications faites auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions administratives du PCT).  Ces annexes comprennent feuilles.							
•	-	, ,	ications relatives aux points su	vants:	•		
1	Zi	Base du rapport Priorité	•				
11 111			n d'opinion quant à la nouveau e	, l'activité inventive	et la possibilité		
IV	$\boxtimes$	Absence d'unité de l'in					
٧	×	Déclaration motivée se d'application industriell	elon l'article 35(2) quant à la no le; citations et explications à l'a	veauté, l'activité inve pui de cette déclarat	entive et la possibilité ion		
VI		Certains documents ci	tés				
VII		Irrégularités dans la de	emande internationale				
VIII	Ø	Observations relatives	à la demande internationale				
Date de pré internationa		tion de la demande d'exam	en préliminaire Date	achèvement du présent	t rapport		
25/10/19	99		30.06	000			
	élimir	postale de l'administration c naire international:	hargée de Fonct	nnaire autorisé	SuppleOES Minus		
	D-8	ce européen des brevets 0298 Munich +49 89 2399 - 0 Tx: 52365		Cuendet, P			
		: +49 89 2399 - 4465	•	N° de téléphone +49 89 2399 8690			

#### I. Base du rapport

1.	Ce rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent rapport, comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications.):				
	Des	cription, pages:			
	1-13	3	version initiale		
	Rev	endications, N°:			
	1-21	I	version initiale		
	Des	sins, feuilles:			
	1/6-	6/6	version initiale		
2.	Les	modifications ont e	ntrainé l'annulation :		
		de la description,	pages :		
		des revendications	s, n <sup>os</sup> :		
		des dessins,	feuilles :		
3.		Le présent rappor comme allant au- (règle 70.2(c)) :	t a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après		
4.	Obs	servations complén	nentaires, le cas échéant :		
IV	/. Al	bsence d'unité de	l'invention		
1.	En	réponse à l'invitatio	n à limiter les revendications ou à payer des taxes additionnelles, le déposant a		
		limité les revendic	eations.		
	×	payé des taxes a	dditionnelles.		
		navé des taxes a	dditionnelles sous réserve.		

# RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR99/00703

		ni limité les revendications ni payé des taxes additionnelles.					
2.			nformé	ment à la règle 68	ational estime qu'il n'est pas satisfait à l'exigence 3.1, de ne pas inviter le déposant à limiter les		
3.	L'administration chargée de l'examen préliminaire international estime que, aux termes des règles 13.1,13.2 et 13.3,						
		il est satisfait à l'exigence d'unit	é de l'ir	nvention.			
		il n'est pas satisfait à l'exigence	d'unité	de l'invention, et	ce pour les raisons suivantes :		
4.	. En conséquence, les parties suivantes de la demande internationale ont fait l'objet d'un examen préliminaire international lors de la formulation du présent rapport :						
	☑ toutes les parties de la demande.						
		les parties relatives aux revend	ications	s n <sup>os</sup> .			
٧.	. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilit ´ d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration						
1.	Déc	claration					
	Nou	uveauté		Revendications Revendications	1-21		
	Act	ivité inventive		Revendications Revendications	1-21		
	Pos	ssibilité d'application industrielle		Revendications Revendications	3-21		
2	Cit	ations at avaligations					

#### 2. Citations et explications

voir feuille séparée

#### VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description :

v ir feuill sépar

#### PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

#### 1). Préambule

- (i) Le but (thérapeutique) de "l'utilisation" selon les revendications 1 et 2 est "d'améliorer l'immunité d'un mammifère vis-à-vis d'un antigène ou d'un haptène". Ce but, tel qu'indiqué, semblerait englober toutes les voies d'administation connues.
- (ii) Les deux termes "OmpA" (cf. présente demande et **D2**: Rauly et al.,janvier 1998) et "OspA" (cf. D1) désignent les protéines de la membrane externe de type A. Le terme de portée générale "...protéine de membrane..." (cf. revendications 1 et 2) semblerait, pour l'homme du métier, englober une lipoprotéine ou un lipopeptide; cf. "OspA lipoprotéine" ainsi que le lipopeptide de synthèse "TP-AD2", dans **D1**: Erdile et al. (1997).
- (iii) Dans D1 c'est une "OspA lipoprotéine" et le lipopeptide de syntèse "TP-AD2" qui induisent une réponse immunitaire par voie intranasale.

#### 2). Point I.

La liste des séquences (53 pages) du 28.07.99 ne semble pas faire partie de la demande telle que déposée.

#### 3). Point IV.

La présente demande comporte un manque d'unité; il est considéré que deux inventions sont revendiquées dans la présente demande.

- Première invention, revendications 1-20: utilisation d'une protéine de membrane Ompa/d'un fragment d'une telle protéine pour améliorer l'immunité vis à vis d'un antigène.
- Deuxième invention, revendication 21: procédé de rénaturation d'une protéine obtenue par voie recombinante.

#### 4). Point V.2.

4.1. La première invention, objet des revendications 1-20 semblerait avoir été divulguée dans le document D2: Rauly et al. (janvier 1998), cf. Rapport de recherche internationale; notons que certains des auteurs de D2 sont les déposants de la présente demande. D2 suggère un vaccin (une composition pharmaceutique), c'est-à-dire décrit l'utilisation d'une protéine de la membrane externe de K. pneumoniae pour améliorer l'immunité d'un mammifère vis-à-vis d'un antigène ou d'un haptène; D2 décrit l'utilisation de "l'antigène G1' sur rP40",

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

le conjugué qui est au coeur de la présente demande.

L'objet des revendications 1, 9 et 10 semblerait également manquer de nouveauté, ou du moins d'activité inventive au vu de D1: Erdile et al. (1997); cf. Rapport de recherche internationale. D1 décrit l'utilisation d'une protéine de la membrane externe d'une bactérie pathogène pour améliorer l'immunité d'un mammifère vis-à-vis d'un antigène ou d'un haptène.

Au vu de ce qui précède, notons également que l'objet des revendications 1-20 aurait semblé évident à l'Homme du métier connaissant D1 et D2, cf. Préambule ci-dessus.

- 4.2. Deuxième invention: le document D9: EP-A-0 433 225, cf. Rapport de recherche internationale, semblerait détruire la nouveauté de l'objet de la revendication 21; cf. D9, p.16, lignes 32-46, revendications 1-4 et, plus particulièrement, p.5, lignes 45-56.
- 4.3. Il n'existe pas de critère unifié dans les Etats parties au PCT pour déterminer si les revendications 1 et 2 sont susceptibles d'application industrielle. La brevetabilité peut aussi dépendre de la manière dont les revendications ont été formulées. Ainsi, l'Office européen des brevets ne considère pas comme susceptible d'application industrielle l'objet de revendications d'utilisation d'un composé à des fins médicales. Par contre, peuvent être acceptées des revendications relatives à un composé connu, pour une première utilisation à des fins médicales ainsi que des revendications relatives à l'utilisation d'un tel composé dans la fabrication d'un médicament en vue d'un nouveau traitement médical.
- 5). Point VIII.

C'est le conjugué "G1' sur rP40" qui est au coeur de la première invention (cf. Exemples 3-6). De ce fait le "couplage" selon la revendication 14 est un élément technique essentiel de la présente invention; cet élément essentiel devrait être indiqué dans toutes les revendications indépendantes.

MIF

Expéditeur: L'ADMINISTRATION CHARGEE DE

L'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Destinataire:

MARTIN, Jean-Jaco Cabinet Regimbeau 26. avenue Kléber

F-75116 Paris FRANCE RE

NOTIFICATION DE TRANSMISSION DU RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(règle 71.1 du PCT)

Date d'expédition

(jour/mois/année)

30.06.2000

Référence du dossier du déposant ou du mandataire 339773/17064

Demande internationale No.

PCT/FR99/00703

Date du dépot international (jour/mois/année)

26/03/1999

Date de priorité (jour/mois/année)

NOTIFICATION IMPORTANTE

27/03/1998

Déposant

PIERRE FABRE MEDICAMENT et al.

- 1. Il est notifié au déposant que l'administration chargée de l'examen préliminaire international a établi le rapport d'examen préliminaire international pour la demande internationale et le lui transmet ci-joint, accompagné, le cas échéant, de ces annexes.
- 2. Une copie du présent rapport et, le cas échéant, de ses annexes est transmise au Bureau international pour communication à tous les offices élus.
- 3. Si tel ou tel office élu l'exige, le Bureau international établira une traduction en langue anglaise du rapport (à l'exclusion des annexes de celui-ci) et la transmettra aux offices intéressés.

#### 4. RAPPEL

Pour aborder la phase nationale auprès de chaque office élu, le déposant doit accomplir certains actes (dépôt de traduction et paiement des taxes nationales) dans le délai de 30 mois à compter de la date de priorité (ou plus tard pour ce qui concerne certains offices) (article 39.1) (voir aussi le rappel envoyé par le Bureau international dans le formulaire PCT/IB/301).

Losrqu'une traduction de la demande internationale doit être remise à un office élu, elle doit comporter la traduction de toute annexe du rapport d'examen préliminaire international. Il appartient au déposant d'établir la traduction en question et de la remettre directement à chaque office élu intéressé.

Pour plus de précisions en ce qui concerne les délais applicables et les exigences des offices élus, voir le Volume II du Guide du déposant du PCT.

Nom et adresse postale de l'adminstration chargée de l'examen préliminaire international

Office européen des brevets D-80298 Munich

Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

Fax: +49 89 2399 - 4465

Fonctionnaire autorisé

Danti, B

Tél.+49 89 2399-8161



### TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

# **PCT**

# RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

man	érence du dataire 9773/17		sier du déposant ou du	POUR SUITE A DONN		fication de transmission du rapport d'examen e international (formulaire PCT/IPEA/416)		
Den	nande int	emati	ionale n°	Date du dépot international (jo	our/mois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)		
PC	T/FR99	9/007	<b>70</b> 3	26/03/1999		27/03/1998		
	ssification		nationale des brevets (CIB)	! ) ou à la fois classification nation	ale et CIB			
24			·					
	osant ERRE F	ABF	RE MEDICAMENT et a	al.				
1.	<ol> <li>Le présent rapport d'examen préliminaire international, établi par l'administaration chargée de l'examen préliminaire international, est transmis au déposant conformément à l'article 36.</li> </ol>							
2.	Ce RA	PPO	RT comprend 5 feuilles,	, y compris la présente feuille	e de couverture	ı.		
	□ Il est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feuilles de la description, des revendications ou des dessins qui ont été modifiées et qui servent de base au présent rapport ou de feuilles contenant des rectifications faites aupr`s de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions administratives du PCT). Ces annexes comprennent feuilles.							
3.	Le pré	sent	rapport contient des ind Base du rapport	lications relatives aux points	suivants:			
	11		Priorité					
	III	,□	Absence de formulation d'application industrielle	n d'opinion quant à la nouve le	auté, l'activité i	nventive et la possibilité		
	IV		Absence d'unité de l'in					
	٧	⊠	Déclaration motivée se d'application industriell	elon l'article 35(2) quant à la le; citations et explications à	nouveauté, l'ac l'appui de cette	tivité inventive et la possibilité déclaration		
	VI		Certains documents ci	tés				
	VII		Irrégularités dans la de	emande internationale				
	VIII	Ø	Observations relatives	à la demande internationale	•			
inte	ite de pré emationa	le	ition de la demande d'exam		ite d'achèvement	du présent rapport		
			postale de l'administration c	hargée de Fo	nctionnaire autori	SÓ ALGORÍA MICHIA		
l'ex	kamen pr		naire international:					
	<u>)</u> ))	D-80	ce européen des brevets 0298 Munich +49 89 23990 Tx: 52365		uendet, P			
1 —			. 40 80 2300 . 446E			WHO THE		

# RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR99/00703

I. B	ase	du	raj	ppe	ort
------	-----	----	-----	-----	-----

1.	l'offic rapp	ce récepteur en rép	sur la base des éléments ci-après (les feuilles de remplacement qui ont été remises a ponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent dement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contienner
Description, pages:			
	1-13	•	version initiale
	Rev	endications, N°:	
	1-21		version initiale
•	Des	sins, feuilles:	
	1/6-	6/6	version initiale
2.	Les	modifications ont	entrainé l'annulation :
		de la description,	pages:
		des revendications	
		des dessins,	feuilles :
3.		Le présent rappor comme allant au- (règle 70.2(c)) :	t a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après
4.	Obs	servations complén	nentaires, le cas échéant :
			· ·
١V	. Al	osence d'unité de	l'invention
1.	En	réponse à l'invitatio	on à limiter les revendications ou à payer des taxes additionnelles, le déposant a
		limité les revendid	cations.
	Ø	payé des taxes a	dditionnelles.
		payé des taxes a	dditionnelles sous réserve.

# RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR99/00703

		ni limité les revendications ni pa	ıyé des	taxes additionne	lles.	
2.		L'administration chargée de l'ex d'unité d'invention et décide, cor revendications ou à payer des t	nformé	ment à la règle 68	ational estime qu'il n'est pas satisfait à l'exigence 3.1, de ne pas inviter le déposant à limiter les	
3.	<ol> <li>L'administration chargée de l'examen préliminaire international estime que, aux termes des règles 13.1,13.</li> <li>13.3,</li> </ol>					
		il est satisfait à l'exigence d'unit	é de l'ir	nvention.		
		il n'est pas satisfait à l'exigence	d'unité	de l'invention, et	ce pour les raisons suivantes :	
4.	4. En conséquence, les parties suivantes de la demande internationale ont fait l'objet d'un examen préliminair international lors de la formulation du présent rapport :					
<ul> <li>Ies parties relatives aux revendications nos .</li> </ul>						
V.		claration motivée selon l'article pplication industrielle; citation			eauté, l'activité inventive et la possibilité oui de cette déclaration	
1.	Dé	claration			•	
	No	uveauté		Revendications Revendications	1-21	
	Act	ivité inventive		Revendications Revendications	1-21	
	Pos	ssibilité d'application industrielle		Revendications Revendications	3-21	
2.	Cita	ations et explications		•		

#### VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description :

voir f uille sépar 'e

voir feuille séparée

#### 1). Préambule

- (i) Le but (thérapeutique) de "l'utilisation" selon les revendications 1 et 2 est "d'améliorer l'immunité d'un mammifère vis-à-vis d'un antigène ou d'un haptène". Ce but, tel qu'indiqué, semblerait englober toutes les voies d'administation connues.
- (ii) Les deux termes "OmpA" (cf. présente demande et **D2**: Rauly et al.,janvier 1998) et "OspA" (cf. D1) désignent les protéines de la membrane externe de type A. Le terme de portée générale "...protéine de membrane..." (cf. revendications 1 et 2) semblerait, pour l'homme du métier, englober une lipoprotéine ou un lipopeptide; cf. "OspA lipoprotéine" ainsi que le lipopeptide de synthèse "TP-AD2", dans **D1**: Erdile et al. (1997).
- (iii) Dans D1 c'est une "OspA lipoprotéine" et le lipopeptide de syntèse "TP-AD2" qui induisent une réponse immunitaire par voie intranasale.

#### 2). Point I.

La liste des séquences (53 pages) du 28.07.99 ne semble pas faire partie de la demande telle que déposée.

#### 3). Point IV.

La présente demande comporte un manque d'unité; il est considéré que deux inventions sont revendiquées dans la présente demande.

- Première invention, revendications 1-20: utilisation d'une protéine de membrane Ompa/d'un fragment d'une telle protéine pour améliorer l'immunité vis à vis d'un antigène.
- Deuxième invention, revendication 21: procédé de rénaturation d'une protéine obtenue par voie recombinante.

#### 4). Point V.2.

4.1. La première invention, objet des revendications 1-20 semblerait avoir été divulguée dans le document D2: Rauly et al. (janvier 1998), cf. Rapport de recherche internationale; notons que certains des auteurs de D2 sont les déposants de la présente demande. D2 suggère un vaccin (une composition pharmaceutique), c'est-à-dire décrit l'utilisation d'une protéine de la membrane externe de K. pneumoniae pour améliorer l'immunité d'un mammifère vis-à-vis d'un antigène ou d'un haptène; D2 décrit l'utilisation de "l'antigène G1' sur rP40",

le conjugué qui est au coeur de la présente demande.

L'objet des revendications 1, 9 et 10 semblerait également manquer de nouveauté, ou du moins d'activité inventive au vu de D1: Erdile et al. (1997); cf. Rapport de recherche internationale. D1 décrit l'utilisation d'une protéine de la membrane externe d'une bactérie pathogène pour améliorer l'immunité d'un mammifère vis-à-vis d'un antigène ou d'un haptène.

Au vu de ce qui précède, notons également que l'objet des revendications 1-20 aurait semblé évident à l'Homme du métier connaissant D1 et D2, cf. Préambule ci-dessus.

- 4.2. Deuxième invention: le document D9: EP-A-0 433 225, cf. Rapport de recherche internationale, semblerait détruire la nouveauté de l'objet de la revendication 21; cf. D9, p.16, lignes 32-46, revendications 1-4 et, plus particulièrement, p.5, lignes 45-56.
- 4.3. Il n'existe pas de critère unifié dans les Etats parties au PCT pour déterminer si les revendications 1 et 2 sont susceptibles d'application industrielle. La brevetabilité peut aussi dépendre de la manière dont les revendications ont été formulées. Ainsi, l'Office européen des brevets ne considère pas comme susceptible d'application industrielle l'objet de revendications d'utilisation d'un composé à des fins médicales. Par contre, peuvent être acceptées des revendications relatives à un composé connu, pour une première utilisation à des fins médicales ainsi que des revendications relatives à l'utilisation d'un tel composé dans la fabrication d'un médicament en vue d'un nouveau traitement médical.
- 5). Point VIII.
  - C'est le conjugué "G1' sur rP40" qui est au coeur de la première invention (cf. Exemples 3-6). De ce fait le "couplage" selon la revendication 14 est un élément technique essentiel de la présente invention; cet élément essentiel devrait être indiqué dans toutes les revendications indépendantes.

#### PATENT COOPERATION TREATY

### From the INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINING AUTHORITY

To:

MARTIN, Jean-Jaques Cabinet-Regimbeau 26, avenue Kléber F-75116 Paris FRANCE

[stamp]

#### PCT

NOTIFICATION OF TRANSMITTAL OF INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Rule 71.1)

Applicant's or agent's file reference
339773/17064

IMPORTANT NOTIFICATION

International application No.
PCT/FR99/00703

Applicant
PIERRE FABRE MEDICAMENT et al.

- 1. The applicant is hereby notified that this International Preliminary Examining Authority transmits herewith the international preliminary examination report and its annexes, if any, established on the international application.
- 2. A copy of the report and its annexes, if any, is being transmitted to the International Bureau for communication to all the elected Offices.
- Where required by any of the elected Offices, the International Bureau will prepare an English translation of the report (but not of any annexes) and will transmit such translation to those Offices.
- 4. REMINDER

The applicant must enter the national phase before each elected Office by performing certain acts (filing translations and paying national fees) within 30 months from the priority date (or later in some Offices) (Article 39(1)) (see also the reminder sent by the International Bureau with Form PCT/IB/301).

Where a translation of the international application must be furnished to an elected Office, that translation must contain a translation of any annexes to the International preliminary examination report. It is the applicant's responsibility to prepare and furnish such translation directly to each elected Office concerned.

For further details on the applicable time limits and requirements of the elected Offices, see Volume II of the PCT Applicant's Guide.

Name and mailing address of the IPEA/

Authorized officer:



European Patent Office D-80298 Munich Tel. (+ 49-89) 2399-0, Tx: 523656 epmu d Fax: (+ 49-89) 2399-4465

Danti, B

Telephone No. +49 89 2399-8161

#### PATENT COOPERATION TREATY

# **PCT**

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or Agent's file reference 339773/17064				See Notification of Transmittal of International Preliminar FOR FURTHER ACTION Examination Report (Form PCT/IPEA/416)			ary				
	mational a		ion No.	International filing date 26/03/1999	(day/month/year)	Priority date (day/month/year) 27/03/1998					
1	rnational P K39/385	·									
	olicant RRE FABF	RE ME	DICAMENT et al.								
1.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·										
2.	transmitted to the applicant according to Article 36.  This REPORT consists of a total of 5 sheets including this title page.										
	This report is also accompanied by ANNEXES, i.e. sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Instruction 607 of Administrative Instructions of the PCT).										
	These annexes consist of a total of sheets.										
3.	3. This report contains indications relating to the following items:										
	1	$\boxtimes$	Basis of the report								
	II		Priority								
	III Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability										
	IV ⊠ Lack of unity of invention										
	V     Reasoned statement according to Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability citations and explanations supporting such statement										
	VI		Certain documents ci	ited							
	VII		Certain defects in the	international application	•						
	VIII   Certain observations on the international application										
	e of submi 10/1999	ssion o	of the demand		Date of completion 30.06.2000	of this report					
Na	Name and mailing address of the IPEA/				A 11						
European Patent Office D-80298 Munich Tel. (+ 49-89) 2399-0, Tx: 52 Fax: (+ 49-89) 2399-4465			298 Munich + 49-89) 2399-0, Tx: 52	23656 epmu d	Authorized officer: Cuendet, P Telephone No. +4	9 89 2399 8690					

I.	Basis of the rep rt						
1.	This report has been drawn up on the basis of the following elements (the replacement sheets received by the receiving office in response to an invitation according to Article 14 are considered in the present report as "originally filed" and are not annexed to the report as they contain no amendments.):  Description, pages:						
	1-13 as	s originally filed					
	Claims, No.:						
	1-21 as	s originally filed					
	Drawings, shee	Drawings shoots:					
	-	s originally filed					
	1/0-0/0 as	s Originally med					
2.	The amendmen	ts have resulted in the cancellation of the following documents:					
	☐ the descrip	tion, pages:					
the claims, Nos.: the drawings, sheets:							
						3.	This opinion has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed (Rule 70.2(c)):
4.	Additional observations, if necessary:						
IV.	Lack of unity of invention						
1.	In response to t	he invitation to restrict or pay additional fees the applicant has:					
	restricted the claims.						
-	paid additional fees.  paid additional fees under protest.						
	☐ neither res	neither restricted nor paid additional fees.					

2.	This Authority found that the requirement of unity of invention is not complied with and chose according to Rule 68.1, not to invite the applicant to restrict the claims or pay additional fees.								
3.	This Authority found that, according to Rules 13.1, 13.2 and 13.3:								
	the requirement of unity of invention is complied with.								
	the requirement of unity of invention is not complied with, for the following reasons:								
4.	Consequently, the following parts of the international application were the subject of international preliminary examination in establishing this report:								
	⊠ all parts.								
	the parts relat	ing to claims Nos	<b>3.</b>						
v.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or independent applicability; citations and explanations supporting such statement								
1.	Statement								
	Novelty (N)		Yes: No:	Claims Claims	1-21				
	Inventive step (IS)		Yes: No:	Claims Claims	1-21				
	Industrial Applicabi	lity (IA)	Yes: No:	Claims Claims	3-21				
2.	Citations and expla	nations							
	see supplementar	y sheet							
VIII	Cortain observation	one on the interr	national an	nlication					

#### VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

see supplementary sheet

#### **EXAMINATION REPORT**

#### 1). Preamble

- (i) The (therapeutic) aim of "the use" according to claims 1 and 2 is "to improve the immunity of a mammal with respect to an antigen or to a hapten". This aim, as indicated, would appear to encompass all the known routes of administration.
- (ii) The two terms "OmpA" (cf. present application and D2: Rauly et al., January 1998) and "OspA" (cf. D1) refer to the type A external membrane proteins. The term of general scope "... membrane protein..." (cf. claims 1 and 2) would appear, to persons skilled in to the art, encompass a lipoprotein lipopeptide; cf. or a lipoprotein" and the synthetic lipopeptide "TP-AD2", in **D1**: Erdile et al. (1997).
- (iii) In D1 it is an "OspA lipoprotein" and the synthetic lipopeptide "TP-AD2" which induce an immune response via the intranasal pathway.

#### 2). **Point I.**

The sequence listing (53 pages) dated 28.07.99 does not appear to form part of the application as filed.

#### 3). Point IV.

The present application comprises a lack of unity; it is considered that two inventions are claimed in the present application.

- First invention, claims 1 to 20:

Use of a membrane protein OmpA/of a fragment of such a protein to improve immunity with respect to an antigen.

- Second invention, claim 21:
Method for renaturing a protein obtained by recombinant process.

#### 4). Point V.2.

4.1. The first invention. The subject-matter of claims 1 to 20 would appear to have been disclosed in document D2: Rauly et al. (January 1998), cf. International Search Report; it should be noted that some of the authors of D2 are the applicants of the present application. D2 proposes a vaccine (a pharmaceutical composition), i.e. describes the external membrane an protein K. pneumoniae to improve the immunity of a mammal with respect to an antigen or to a hapten; describes the use of "the G1'-to-rP40 antigen", the conjugate which is at the heart of the present application.

The subject-matter of claims 1, 9 and 10 would also appear to lack novelty, or at least an inventive step, in the light of **D1**: Erdile et al. (1997); cf. International Search Report. D1 describes the use of an external membrane protein of a pathogenic bacterium to improve the immunity of a mammal with respect to an antigen or to a hapten.

In light of the above, it should also be noted that the subject-matter of claims 1 to 20 would have appeared to be obvious to persons skilled in the art who knew of **D1 and D2**, cf. preamble above.

- 4.2 **Second invention**: Document **D9**: EP-A-O 433 225, cf. International Search Report, would seem to destroy the novelty of the subject-matter of claim 21; cf. D9, p. 16, lines 32-46, claims 1-4 and, more particularly, p. 5, lines 45-56.
- 4.3. No unified criterion exists in the PCT member states for determining whether claims 1 and 2 are capable of industrial application. patentability can also depend on the manner in which the claims have been formulated. Thus, the European Patent Office does not consider the subject-matter of claims of use of a compound for purposes to be capable of industrial application. Conversely, claims relating to a known compound can be accepted, for a first use for medical purposes, as well as claims relating to the use of such a compound in the manufacture of a medicinal product with a view to a novel medical treatment.

#### 5). Point VIII.

It is the "G1'-to-rP40" conjugate which is at the heart of the first invention (cf. Examples 3-6). As a result, the "coupling" according to claim 14 is an essential technical element of the present invention; this essential element should be indicated in all the independent claims.

# PCT

# ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



#### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets <sup>6</sup> :

A61K 39/385, C07K 1/113

A3 (11) Numéro de publication internationale:

WO 99/49892

(43) Date de publication internationale:

7 octobre 1999 (07.10.99)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR99/00703

(22) Date de dépôt international:

26 mars 1999 (26.03.99)

(30) Données relatives à la priorité:

F-92100 Boulogne (FR).

98/03814

27 mars 1998 (27.03.98)

Publiée

FR

Avec rapport de recherche internationale.

GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): PIERRE FABRE MEDICAMENT [FR/FR]; 45, place Abel Gance,

(88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 30 mars 2000 (30.03.00)

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): ANDREONI, Christine [FR/FR]; 6, rue des Fusains, F-38280 Villette d'Anthon (FR). RAULY, Isabelle [FR/FR]; 9 bis, allée Boussac, F-81710 Saix (FR). N'GUYEN, Thien [FR/FR]; 7 Les Petits Hutins, Lathoy, F-74160 Saint-Julien-en-Genevois (FR). HAEUW, Jean-François [FR/FR]; Les Jardins de l'Atrium, 8, avenue de Ternier, F-74160 Saint-Julien-en-Genevois (FR). BAUSSANT, Thierry [FR/FR]; 35, rue Jean Jaurès, F-01200 Bellegarde (FR).

(74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

ARRIVE LE

10 AM 2000

RECOMMENDE

(81) Etats désignés: AU, BR, CA, CN, JP, MX, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB,

(54) Title: USE OF ACTIVE P40 CONJUGATES FOR NASAL DELIVERY

(54) Titre: UTILISATION DE CONJUGUES P40 ACTIFS PAR VOIE NASALE

(57) Abstract

The invention concerns the use of at least an enterobacteria outer membrane protein A fragment or a Klebsiella membrane protein fragment for preparing a pharmaceutical composition for nasal delivery, to improve a mammal's immunity to an antigen or a hapten.

(57) Abrégé

L'invention concerne l'utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane OmpA d'entérobactérie ou de protéine de membrane de Klebsiella pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée à être administrée par voie nasale, pour améliorer l'immunité d'un mammifère vis-à-vis d'un antigène ou d'un haptène.

# UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanic	SK	Slovaquie
ΑT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonic	SZ	Swaziland
ΑZ	Azerbaīdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzegovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	16	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	11,	[sraĕ]	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	18	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amériqu
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Vict Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavic
CH	Suissc	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		2
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PI,	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	Li	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonic	LR	Libéria	SG	Singapour		

WO 99/49892

5

10

15

20

25

30

10/86x

09/647309 428 Field PCT/PTO 27 SEP 2000

1

#### UTILISATION DE CONJUGUES P40 ACTIFS PAR VOIE NASALE

La présente invention concerne l'obtention de préparations immunisantes qui soient efficaces lors d'une administration par voie nasale. Elle se rapporte donc à l'utilisation de protéines porteuses susceptibles d'améliorer la réponse immunitaire à un haptène, lorsque le conjugué haptène-protéine porteuse est administré par voie nasale.

L'utilisation de vaccin par voie orale ou par voie nasale aurait une grande influence sur l'éradication de germes pathogènes. En effet, toute modification d'un vaccin lui permettant d'être utilisé avec une plus grande flexibilité (thermostabilité, distribution sans seringue, ...) aurait pour conséquence une vaccination plus efficace et plus étendue. D'autre part, l'immunisation par les voies muqueuses permet d'induire une immunité locale constituant la première barrière à l'invasion par un microorganisme.

Actuellement, les vaccins oraux sur le marché ne concernent que des vecteurs vivants atténués ou recombinés :

- vaccin oral tétravalent contre la polio,
- vaccin oral contre la fièvre typhoïde.

Des approches de vaccination par voie nasale ou orale sont déjà décrites dans la littérature.

Des essais ont ainsi été effectués sur des administrations mucosales de la PspA qui correspond à la protéine de surface A de Pneumocoque (Briles D.E., brevet EP 0 682 950), sur les filaments d'hémaglutinine (Capron A., brevet FR 2 718 750; Kimura A., brevet EP 0 471 177; Shahin R.D., brevet US 7532327), sur un fragment de la toxine tétanique (Dougan G., brevet WO 93/21950), sur la choléra toxin B (CTB).

Une protéine de la membrane externe de Neisseria meningitidis est utilisée mélangée à l'haptène en tant qu'adjuvant pour une immunisation par voie nasale (Van de Verg L.L., Infection and immunity, 1996, 64 : 5263-5268).

De manière inattendue, la Demanderesse a maintenant trouvé qu'une protéine de membrane provenant d'une autre bactérie permet, lorsqu'elle est administrée conjointement avec un antigène par la voie nasale, d'induire une réponse immunitaire d'intensité et de qualité satisfaisante pour l'obtention d'un vaccin.

10

15

20

25

30

C'est pourquoi la présente invention a pour objet l'utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane OmpA d'entérobactérie pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée à être administrée par voie nasale, pour améliorer l'immunité d'un mammifère vis-à-vis d'un antigène ou d'un haptène.

Dans la présente description, on entend désigner par OmpA les protéines de la membrane externe de type A (OmpA pour "Outer membrane protein A").

L'invention a également pour objet l'utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane de Klebsiella pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée à être administrée par voie nasale, pour améliorer l'immunité d'un mammifère vis-à-vis d'un antigène ou d'un haptène.

De préférence, la protéine de membrane est une protéine OmpA de Klebsiella pneumoniae.

Avantageusement, ledit fragment de la protéine de membrane OmpA d'entérobactérie ou de la protéine de membrane Klebsiella selon l'invention est obtenu par voie recombinante.

De manière très avantageuse, ladite protéine de membrane ou son fragment obtenu par voie recombinante est, après extraction, renaturée en présence de détergent choisi parmi le Zwittergent 3-14, le Zwittergent 3-12 et l'octylglycopyrannoside, de préférence en présence de Zwittergent 3-14 à une concentration comprise entre 0,05 % et 2 % (p/v), de manière très préférée à une concentration voisine de 0,1 %.

La demande WO 96/14415 a montré que la protéine membranaire majeure de Klebsiella *pneumoniae*, OmpA baptisée P40, couplée à des antigènes sous unitaires peptidiques est très immunogénique par voie systémique. La protéine P40 recombinante, exprimée chez E. Coli sous forme de corps d'inclusion, est baptisée rP40.

Dans le cadre de la présente invention, une protéine particulièrement adaptée comporte la séquence SEQ ID N° 1.

La Demanderesse a démontré qu'une réponse anticorps anti-P40 est retrouvée chez tous les adultes, l'entérobactérie Klebsiella *pneumoniae* étant un pathogène très répandu. Cette sensibilisation est favorable à une augmentation de la réponse anticorps dirigée contre un antigène ou un haptène qui est administré couplé à la protéine porteuse P40. L'administration s'effectue par voie nasale en absence d'adjuvant.

10

15

20

25

30

Ledit antigène ou haptène selon l'invention peut être choisi dans le groupe comprenant les protéines, les peptides, les polysaccharides, les oligosaccharides et les acides nucléiques. Avantageusement, il est d'origine bactérienne ou virale.

La présente invention est ainsi appropriée pour la préparation de vaccin dirigé contre tout micro-organisme responsable de pathologies des voies aériennes tel que par exemple les micro-organismes choisis parmi le VRS, le para influenzae virus (PIV), l'influenza virus, l'hantavirus, les streptocoques, les pneumocoques et les méningocoques.

L'antigène ou l'haptène selon l'invention comprendra au moins un fragment dudit micro-organisme, tel qu'un fragment protéique, que l'homme de l'art saura déterminer pour sa capacité à conférer l'immunité recherchée par des techniques standards telles que celles décrites dans les exemples ci-après.

En particulier, la présente invention est appropriée pour la préparation de vaccin dirigé contre le VRS (ou virus respiratoire syncytial), notamment humain ou bovin. Dans ce cas, l'antigène ou l'haptène selon l'invention comprend au moins un fragment protéique du virus VRS, et notamment au moins un fragment de la protéine G du VRS.

Les séquences de tels fragments ont été notamment décrites dans la demande WO 95/27787.

De préférence, lesdits fragments protéiques du virus VRS sont choisis parmi les fragments ayant pour séquences d'acides aminés les séquences SEQ ID N° 2 à SEQ ID N° 74.

Des séquences convenant à la préparation d'un vaccin selon l'invention sont les séquences SEQ ID N° 2 à SEQ ID N° 74.

Les conjugués chimiques issus d'un couplage de peptides à au moins un fragment d'une protéine membranaire de Klebsiella, telle que la rP40, donnent de bons résultats, et une évaluation de la réponse immunitaire montre des réponses anticorps contre ces peptides très fortes après pré-sensibilisation à Klebsiella pneumoniae.

Avantageusement, le fragment protéique provenant de protéine de membranc OmpA d'entérobactéries ou de protéine de membrane de Klebsiella est couplé de façon covalente avec l'antigène ou l'haptène, tel qu'un fragment protéique du VRS.

L'invention comprend également l'utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane OmpA d'entéro-bactéries ou d'une protéine de membrane de

10

15

20

25

30

Klebsiella selon l'invention, caractérisée en ce que ledit fragment est couplé de façon covalente avec ledit antigène ou haptène.

Selon l'invention, il est possible d'introduire un ou plusieurs éléments de liaison, notamment des acides aminés pour faciliter les réactions de couplage entre le fragment de protéine de membrane et l'antigène ou l'haptène.

Le couplage covalent de l'antigène ou l'haptène selon l'invention peut être réalisé à l'extrémité N- ou C-terminale du fragment de la protéine de membrane selon l'invention. Les réactifs bifonctionnels permettant ce couplage seront déterminés en fonction de l'extrémité du fragment de la protéine de membrane choisie pour effectuer le couplage et de la nature de l'antigène ou l'haptène à coupler. Ces techniques de couplage sont bien connues de l'homme de l'art.

Les conjugués issus d'un couplage de peptides à au moins un fragment d'une protéine membranaire OmpA d'entérobactéries ou d'une protéine membranaire de Klebsiella, peuvent être préparés par recombinaison génétique. La protéine hybride (conjugué) peut en effet être produite par des techniques d'ADN recombinant par insertion ou addition à la séquence d'ADN codant pour le fragment de protéine de membrane, d'une séquence codant pour le ou les peptides antigènes ou haptènes. Ces techniques de préparation de protéine hybride par recombinaison génétique sont bien connues de l'homme de l'art (cf. par exemple S.C. MAKRIDES, 1996, Microbiologicals Reviews, 60, 3, 512-538) et ne seront pas développées dans la présente description.

Ainsi, l'invention comprend également l'utilisation, selon l'invention, caractérisée en ce que la protéine hybride, obtenue après couplage entre le fragment d'une protéine de membrane et l'antigène ou l'haptène, de type protéique, est préparée par recombinaison génétique.

La Demanderesse a également montré qu'en absence de sensibilisation à Klebsiella *pneumoniae*, l'administration d'un haptène couplé à au moins un fragment d'une protéine membranaire, telle que la protéine rP40, par voie nasale en absence d'adjuvant induisait une réponse anticorps anti-haptène.

L'invention concerne l'utilisation, selon l'invention, caractérisée en ce que la composition pharmaceutique contient un fragment d'une protéine de membrane couplé avec un antigène ou un haptène selon l'invention, ou une cellule hôte transformée capable d'exprimer une protéine recombinante hybride contenant un fragment de

10

15

20

25

30

protéine de membrane couplé avec l'antigène ou l'haptène selon l'invention, notamment en absence d'adjuvant. Parmi les cellules hôtes transformées capables d'exprimer ladite protéine hybride, on préfère les bactéries à gram négatifs telles que Klebsiella pneumoniae, Escherichia coli type K12 couramment utilisée dans la fermentation ou E. coli transformée par un plasmide vecteur d'expression renfermant un promoteur fort tel que l'opéron du promoteur tryptophane (trp). Sont également préférées, les bactéries à gram positifs telles que les staphylocoques non pathogènes, S. carnosus et S. xylosus, dans la mesure où ces bactéries ne produisent pas de LPS (lipopolysaccharides) à la surface membranaire. Ces staphylocoques peuvent être transfectés par des vecteurs d'expression renfermant des promoteurs tels que le trp, ou le signal de sécrétion de Lipase ou encore le signal de sécrétion de la protéine A ou encore le signal du promoteur de l'OmpA de Klebsiella pneumoniae.

Enfin, l'invention concerne un procédé de préparation d'une protéine ou un de ses fragments par voie recombinante, caractérisé en ce que la protéine ou son fragment est, après extraction, renaturée en présence d'une solution contenant un détergent choisi parmi le Zwittergent 3-14, le Zwittergent 3-12 et l'octylglucopyrannoside, et en ce que ladite protéine recombinante n'est pas l'interféron β.

De préférence, ladite protéine est une protéine de membrane d'entérobactérie, notamment de type OmpA. De manière très préférée, ladite protéine est une OmpA de Klebsiella *pneumoniae*.

Dans le procédé selon l'invention, le Zwittergent 3-14 sera de préférence à une concentration comprise entre 0,05 % et 2 % de manière plus préférée voisine de 0,1 %.

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans aucunement en limiter la portée.

Dans ces exemples, on se référera aux figures suivantes :

Figures 1A et 1B : Analyse par électrophorèse SDS-PAGE de la protéine rP40 après purification.

Figure 1A: révélation au bleu de Coomassie

- piste 1 : lot 1, 2 μg

- piste 2 : lot 1, 10 μg

- piste 3 : lot 2, 2 μg

- piste 4 : lot 2, 10 μg

25

30

- piste 5 : lot 3, 2 μg

- piste 6 : lot 3, 10 μg

Figure 1B: immunoblot et révélation à l'aide d'un sérum polyclonal de lapin anti-P40

- std : standard de masse moléculaire

- piste 1 : rP40 dénaturée, 100 ng

- piste 2 : rP40 native, 100 ng.

Figure 2: Répartition des patients selon la D.O. (Densité Optique) correspondant aux anticorps anti-P40, mesurés par ELISA.

Figure 3: Réponse anticorps anti-G1'.

Figure 4: Réponse anticorps anti-rP40.

Figure 5: Réponse anticorps anti-G1' de type IgA.

Figure 6 : Isotypage des immunoglobulines anti-G1' obtenues en réponse secondaire.

Figure 7: Isotypage des immunoglobulines anti-G1' obtenues en réponse tertiaire.

Figure 8 : Réponse anticorps sériques anti-G1' de type IgG totales.

15 Figure 9 : Isotypage des immunoglobulines anti-G1' sériques après trois immunisations.

Figure 10 : Isotypage des immunoglobulines anti-G1' des lavages broncho-alvéolaires après trois immunisations.

# 20 Exemple 1 : clonage de rP40

#### Clonage du gène rP40:

Le gène codant pour rP40 a été obtenu par amplification par PCR (Réaction en Chaîne à la Polymérase) à partir de l'ADN chromosomal de la souche Klebsiella pneumoniae IP I145 (décrit dans le brevet WO 96/14415). Après identification par séquençage ADN, le fragment correspondant à rP40 est cloné dans divers vecteurs d'expression, en particulier celui sous le contrôle du promoteur de l'opéron trp, en amont de 9 acides aminés du peptide leader (MKAIFVLNA). La séquence peptidique de rP40 est représentée dans la liste des séquences par la séquence SEQ ID N° 1. Dans différentes souches *E.coli* K12, la protéine rP40 est produite sous forme de corps d'inclusion avec un rendement important (> 10 %, g protéines / g de biomasse sèche).

10

15

20

25

30

# Fermentation de protéines de fusion rP40 :

Dans un erlenmeyer contenant 250 ml de milieu TSB (Tryptic Soy Broth, Difco) avec de l'Ampicilline (100 μg/ml, Sigma) et de la Tétracycline (8 μg/ml, Sigma), on inocule avec E. coli K12 transformé avec le plasmide pvaLP40. On incube pendant 16 heures à T° = 37°C sous agitation. 200 ml de cette culture sont inoculés dans un fermenteur (CHEMAP CF3000, ALFA LAVAL) contenant 2 litres de milieu de culture. Le milieu contient (g/l): glycérol, 5; sulfate d'ammonium, 2,6; dihydro-génophosphate de potassium, 3; hydrogénophosphate dipotassium, 2; citrate de sodium 0,5; extrait de levure, 1; Ampicilline, 0,1; Tétracycline 0,008; Thiamine, 0,07; sulfate de magnésium, 1 et 1 ml/l de solution de traces éléments et 0,65 ml/l de solution de vitamines. Les paramètres contrôlés durant la fermentation sont : le pH, l'agitation, la température, le taux d'oxygénation, l'alimentation de sources combinées (glycérol ou glucose). Le pH est régulé à 7,0. La température est fixée à 37°C. La croissance est contrôlée en alimentant en glycérol (87 %) à un débit constant (12 ml/h) pour maintenir le signal de tension de l'oxygène dissous à 30 %. Lorsque la turbidité de la culture (mesurée à 580 nm) atteint la valeur de 80 (après environ 24 heures de culture), la production des protéines est induite par addition de l'acide indole acrylique (IAA) à la concentration finale de 25 mg/l. Environ 4 heures après induction, les cellules sont récoltées par centrifugation. La quantité de biomasse obtenue est d'environ 200 g, exprimée en biomasse humide.

# Exemple 2: extraction et purification de rP40

#### Matériel et méthodes

#### Extraction de la rP40

Après centrifugation du bouillon de culture (4000 rpm, 10 min, 4°C), les cellules sont remises en suspension dans un tampon Tris-HCl 25 mM pH 8,5. Un traitement par le lysozyme (0,5 g/l, 1 heure / température ambiante / agitation douce) permet la libération des corps d'inclusion.

Le culot de corps d'inclusion obtenu par centrifugation (25 min à 10 000 g à 4°C) est repris dans un tampon Tris-HCl 25 mM pH 8,5 contenant 5 mM MgCl2, puis centrifugé (15 min à 10 000 g).

La dénaturation de la protéine est obtenue par incubation des corps d'inclusion à 37°C pendant 2 heures dans un tampon Tris-HCl 25 mM pH 8,5 contenant 7 M urée

15

20

25

30

(agent dénaturant) et 10 mM dithiothréitol (réduction des ponts disulfure). Une centrifugation (15 min à 10 000 g) permet d'éliminer la partie insoluble des corps d'inclusion.

Après dilution par 13 volumes d'un tampon Tris-HCl 25 mM pH 8,5 contenant du NaCl (8,76 g/l) et du Zwittergent 3-14 (0,1 %, p/v), le mélange est laissé pendant une nuit à température ambiante sous agitation au contact de l'air (renaturation de la protéine par dilution et réoxydation des ponts disulfure).

# Purification de la protéine rP40

# Etape de chromatographie d'échange d'anions.

Après une nouvelle centrifugation, l'échantillon est dialysé contre un tampon Tris-HCl 25 mM pH 8,5 contenant 0,1 % Zwittergent 3-14 (100 volumes de tampon) pendant une nuit à 4°C.

Le dialysat est déposé sur une colonne contenant un support de type échangeur d'anions forts (gel Biorad Macro Prep High Q) équilibrée dans le tampon décrit cidessus à un débit linéaire de 15 cm/h. Les protéines sont détectées à 280 nm. La protéine rP40 est éluée, avec un débit linéaire de 60 cm/h, pour une concentration de 0,6 M en NaCl dans le tampon Tris/HCl 25 mM pH 8,5; 0,1 % Zwittergent 3-14.

# Etape de chromatographie d'échange de cations.

Les fractions contenant la proteine rP40 sont rassemblées et concentrées par ultrafiltration à l'aide d'un système de cellule à agitation Amicon utilisé avec une membrane Diaflo de type YM10 (seuil de coupure 10 kDa) pour des volumes de l'ordre de 100 ml, ou à l'aide d'un système de filtration à flux tangentiel Minitan Millipore utilisé avec des plaques de membranes possédant un seuil de coupure 10 kDa pour des volumes supérieurs. La fraction ainsi concentrée est dialysée pendant une nuit à 4°C contre un tampon citrate 20 mM pH 3,0, à 0,1 % de Zwittergent 3-14.

Le dialysat est déposé sur une colonne contenant un support de type échangeur de cations forts (gel Biorad Macro Prep High S) équilibrée dans le tampon citrate 20 mM pH 3,0, à 0,1 % de Zwittergent 3-14. La protéine rP40 est éluée (vitesse 61 cm/h) pour une concentration 0,7 M en NaCl. Les fractions contenant la rP40 sont rassemblées et concentrées comme décrit précédemment.

10

15

20

25

30

#### Résultats

A partir d'une culture de 1 litre, un cycle de dénaturation-renaturation permet d'obtenir 300 mg de protéine (estimation par dosage selon la méthode de Lowry). 75 mg de rP40 sont purifiés après les deux étapes chromatographiques.

Comme précédemment, la protéine rP40 est concentrée après purification afin d'atteindre une concentration finale comprise entre 5 et 10 mg/ml. Les profils électrophorétiques montrent un degré de pureté de l'ordre de 95 % (figure 1A). Après immunoblot la protéine est spécifiquement reconnue par un anticorps monoclonal anti-P40 naturelle obtenu chez la souris (figure 1B).

L'état de la protéine est suivi par SDS-PAGE. Selon sa forme, dénaturée ou native, la protéine P40 extraite de la membrane de Klebsiella pneumoniae possède un comportement électrophorétique (migration) caractéristique. La forme native (structure en feuillets β) présente en effet une masse moléculaire plus faible que la forme dénaturée (structure en hélices α) sous l'action d'un agent dénaturant, tel que l'urée ou le chlorhydrate de guanidine, ou par chauffage à 100°C en présence de SDS (figure 1B). La protéine rP40 n'est pas correctement renaturée en fin de renaturation, que celle-ci soit réalisée en absence ou en présence de 0,1 % (p/v) Zwittergent 3-14. Par contre une renaturation totale est obtenue après dialyse contre un tampon Tris/HCl 25 mM pH 8,5 contenant 0,1 % (p/v) Zwittergent 3-14. Toutefois, il faut noter que cette renaturation n'est obtenue que lorsque l'étape de dilution et le traitement à température ambiante sont réalisés eux-mêmes en présence de Zwittergent 3-14 (résultats négatifs en absence de détergent).

# Exemple 3: couplage du peptide G1' sur rP40

#### Matériel et méthodes

Le peptide G1' est un peptide synthétique de 15 acides aminés, dont la séquence est la suivante (SEQ ID N° 74):

# N-ISIDSNNPTOWAISKC15-C

Sans le résidu Cys (Cystéine) ajouté en position C-terminale, ce peptide (partie 1-14) correspond à la partie 174-187 de la protéine G du virus respiratoire syncytial et présente, par rapport au peptide natif, deux modifications majeures qui sont :

- le remplacement en position 13 du résidu Cys par un résidu Ser (Sérine),

10

15

20

25

le remplacement en positions 3 et 9 des résidus Cys, formant un pont disulfure, par respectivement des résidus Asp (acide aspartique) et Orn (Ornithine) formant un pont de type lactame.

Ces modifications sont introduites dans le but d'éliminer les résidus Cys du peptide natif afin de pouvoir réaliser un couplage univoque de ce dernier sur la protéine grâce au résidu Cys introduit en position C-terminale, tout en maintenant la structure du peptide à l'aide de l'introduction d'un pont lactame.

Le couplage du peptide sur la protéine est réalisé à l'aide du réactif BHA ou bromo-N-hydroxysuccinimide acétate (Svenson et al., 1990, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 87, 1347, Bernatowicz and Matsueda, 1986, Anal. Biochem. 155, 95). Ce réactif hétérobifonctionnel permet une activation des résidus Lys (Lysine) de la protéine par bromoacétylation, puis un couplage du peptide par le groupement thiol libre porté par le résidu Cys.

Dans un premier temps, la protéine rP40 est activée par le BHA. La rP40 est dialysée contre un tampon phosphate 0,1 M pH 7 contenant 0,1 % Zwittergent 3-14 pendant 24 heures à + 4°C. Après dialyse, la concentration est ajustée à 5 mg/ml à l'aide du même tampon avant addition du BHA à raison de 1,2 mg (50 µl) / mg de rP40.

L'ensemble est placé à l'obscurité pendant une heure sous agitation et à température ambiante.

La rP40 activée est ensuite dessalée par chromatographie de gel-filtration (élution par le tampon précédemment cité). Les fractions contenant la protéine bromoacétylée sont rassemblées.

Pour le couplage, le peptide (10 mg/ml en tampon phosphate 0,1 M pH 7 contenant 0,1 % Zwittergent 3-14) est additionné à la protéine activée à raison de 0,4 mg / mg de protéine. Après saturation sous courant d'azote, le tube est placé à nouveau à l'obscurité pendant 2 heures sous agitation et à température ambiante.

Le peptide non fixé peut être éliminé à l'aide d'une étape de dialyse ou de chromatographie de tamisage moléculaire.

#### Résultats

Le conjugué obtenu est caractérisé par dosage de protéine (méthode BCA ou LOWRY) et par électrophorèse SDS-PAGE. Le taux de couplage du peptide sur la protéine est estimé par dosage du résidu carboxyméthylcystéine : le dosage des acides

15

20

25

30

aminés libérés par hydrolyse (HCl 6N) est réalisé par HPLC après dérivatisation à l'aide du PITC (méthode Pico-Tag, Waters).

Le taux de couplage déterminé par cette méthode est d'environ 10 peptides G1/mole de rP40.

#### 5 Exemple 4 : Immunité naturelle chez l'adulte

Des sérums humains issus d'une étude clinique sont analysés par dosage ELISA pour déterminer la présence d'anticorps anti-P40.

Les résultats sont représentés sur la figure 2.

Parmi 113 sérums testés après dilution au 1/400, 110 sérums donnent un signal colorimétrique révélant les IgG anti-P40. Il existe chez tous les patients des anticorps anti-P40 circulant avec des taux plus ou moins élevés selon le patient considéré.

# Exemple 5 : Réponse anticorps anti-G1' après des sensibilisations et des immunisations rapprochées

Des souris BALB/c ont été ou non sensibilisées 2 fois avec une souche de Klebsiella pneumoniae I145 afin de reproduire la séropositivité retrouvée chez l'homme. Les souris sont par la suite immunisées par voie nasale en l'absence d'adjuvant 7 jours après la sensibilisation. Cette immunisation est effectuée avec un faible taux d'antigène, les souris recevant 10 µg d'équivalent G1' couplé à rP40. Les souris reçoivent un rappel 10 et 20 jours après la première immunisation. Une ponction est pratiquée au sinus rétro-orbital des souris 9 jours après la première immunisation et 10 jours après chaque rappel (réponses secondaire et tertiaire). Les anticorps anti-G1' (figure 3) et antiporteur (figure 4) sériques sont dosés par méthode ELISA.

## 5.1 Dosage des IgG sériques anti-G1'

Les résultats sont représentés sur la figure 3.

En réponse primaire, les souris présensibilisées avec Klebsiella *pneumoniae* et immunisées avec rP40-G1' sont les seules à produire des anticorps anti-G1'.

Le taux d'anticorps anti-G1' retrouvé chez les souris présensibilisées avec Klebsiella *pneumoniae* et immunisées avec rP40-G1' est augmenté après une seconde immunisation. En absence de présensibilisation, une seconde immunisation en présence des conjugués rP40-G1' induit une réponse anticorps anti-G1'.

Après trois immunisations, la réponse anticorps anti-G1' est augmentée chez les souris présensibilisées ou non.

10

15

20

25

30

#### 5.2 Dosage des IgG sériques anti-rP40

Les résultats sont représentés sur la figure 4.

La réponse anticorps anti-P40 montre que les souris ont été sensibilisées à Klebsiella *pneumoniae* de façon identique quel que soit le lot considéré.

L'immunisation en présence de conjugués rP40-G1' augmente faiblement la réponse anticorps anti-rP40.

# 5.3 Dosage des IgA sériques anti-G1'

Dans un second temps nous avons dosé la réponse anticorps anti-G1' de type IgA sérique : immunoglobuline caractéristique d'immunisations effectuées par les voies muqueuses (nasales ou orales).

Les résultats sont représentés sur la figure 5.

Après une seule immunisation les IgA ne sont pas détectées. Après deux immunisations, des IgA anti-G1' sont détectées essentiellement chez des souris présensibilisées à Klebsiella *pneumoniae* et immunisées avec rP40-G1'. Cette réponse est augmentée par la troisième immunisation. En absence de sensibilisation des IgA anti-G1' sont détectées chez des souris après deux immunisations avec des conjugués rP40-G1'. Ce taux d'IgA est augmenté par la troisième immunisation.

#### 5.4 Isotypage des immunoglobulines sériques anti-G1'

Deux types de réponses peuvent être observées. Th1 et Th2. Ces réponses diffèrent par le profil de cytokines produites et par leurs fonctions dans la réponse immunitaire. Les IgG1 sont caractéristiques d'une réponse de type Th2 et les IgG2a d'une réponse Th1.

Un profil mixte de réponse Th1 et Th2 est retrouvé uniquement chez les souris immunisées avec les conjugués rP40-G1' qu'elles soient ou non présensibilisées avec Klebsiella *pneumoniae* (figure 6).

Après trois immunisations (figure 7), le profil reste mixte chez les souris immunisées avec les conjugués rP40-G1'.

Exemple 6 : Réponse anticorps anti-G1' après des sensibilisations et des immunisations éloignées.

Par rapport au protocole précédent, la première immunisation est séparée de la dernière sensibilisation par une période de 3 semaines au lieu d'une semaine. Les

10

15

anticorps anti-G1' sont dosés dans les sérums et en réponse tertiaire dans les lavages broncho-alvéolaires par méthode ELISA.

## 6.1 Dosage des IgG sériques anti-G1'

Comme on le voit sur la figure 8, 7 jours après la première immunisation des anticorps sériques anti-G1' de type IgG totales sont détectés chez les souris présensibilisées à Klebsiella *pneumoniae* et immunisées en présence des conjugués rP40-G1'. Cette réponse anticorps est augmentée par les deux autres immunisations.

## 6.2 Isotypage des immunoglobulines sériques

Les résultats sont représentés sur la figure 9.

Dans ce cas nous observons également une réponse mixte, nous obtenons en effet le même titre en IgG1 qu'en IgG2a (Figure 9). De plus, un taux élevé d'IgA est retrouvé chez les souris présensibilisées à Klebsiella *pneumoniae* et immunisées trois semaines après en présence des conjugués rP40-G1'.

# 6.3 Isotypage des immunoglobulines des lavages broncho-alvéolaires

Dans les lavages broncho-alvéolaires, on retrouve les 4 types d'immunoglobulines uniquement chez les souris sensibilisées à Klebsiella *pneumoniae* et immunisées 3 fois en présence des conjugués rP40-G1' (figure 10).

10

15

20

25

## REVENDICATIONS

- 1. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane OmpA d'entérobactérie pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée à être administrée par voie nasale pour améliorer l'immunité d'un mammifère vis-à-vis d'un antigène ou d'un haptène.
- 2. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane de Klebsiella pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée à être administrée par voie nasale, pour améliorer l'immunité d'un mammifère vis-à-vis d'un antigène ou d'un haptène.
- 3. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon la revendication 2, caractérisée en ce que la protéine de membrane est une OmpA de Klebsiella *pneumoniae*.
- 4. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que ladite protéine de membrane ou son fragment est obtenue par voie recombinante.
  - 5. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon la revendication 4, caractérisée en ce que ladite protéine de membrane recombinante ou son fragment est renaturée en présence de détergent choisi parmi le Zwittergent 3-14, le Zwittergent 3-12 et l'octylglucopyrannoside.
  - 6. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisée en ce qu'au moins un fragment présente la séquence SEQ ID N° 1.
- 7. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène sont choisis dans le groupe comprenant les protéines, les peptides, les polysaccharides, les oligosaccharides et les acides nucléiques.
  - 8. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène provient d'un virus ou d'une bactérie.
- 9. Utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène comprend au

10

20

25

moins un fragment protéique de micro-organisme responsable de pathologies des voies aériennes.

- 10. Utilisation selon la revendication 9, caractérisée en ce que ledit microorganisme responsable de pathologies des voies aériennes est choisi parmi le VRS, le para influenza virus (PIV), l'influenza virus, l'hantavirus, les streptocoques, les pneumocoques et les méningocoques.
- 11. Utilisation d'au moins un fragment d'une proteine de membrane selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène comprend au moins un fragment protéique du virus respiratoire syncytial (VRS) humain ou bovin.
- 12. Utilisation selon la revendication 11, caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène comprend au moins un fragment de la protéine G du VRS.
  - 13. Utilisation selon l'une des revendications 11 et 12, caractérisée en ce que l'antigène ou l'haptène comprend au moins l'une des séquences SEQ ID N° 2 à SEQ ID N° 74.
- 14. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 13, caractérisée en ce que ledit fragment d'une protéine de membrane est couplé de façon covalente avec ledit antigène ou haptène.
  - 15. Utilisation selon la revendication 14, caractérisée en ce qu'il est introduit un ou plusieurs éléments de liaison dans le fragment de protéine membranaire et/ou de l'antigène ou de l'haptène pour faciliter le couplage.
  - 16. Utilisation selon la revendication 15, caractérisée en ce que l'élément de liaison introduit est un acide aminé.
  - 17. Utilisation selon la revendication 14, caractérisée en ce que la protéine hybride, obtenue après couplage entre le fragment d'une protéine de membrane et l'antigène ou l'haptène, lorsque ledit antigène ou haptène est de type protéique, est préparée par recombinaison génétique.
  - 18. Utilisation selon l'une des revendications 14 à 17, caractérisée en ce que la composition pharmaceutique contient un fragment d'une protéine de membrane couplé avec un antigène ou un haptène.
- 19. Utilisation selon la revendication 17, caractérisée en ce que la composition pharmaceutique contient une cellule hôte transformée capable d'exprimer une protéine

hybride contenant ledit fragment de protéine de membrane couplé avec ledit antigène ou haptène.

- 20. Utilisation selon l'une des revendications 18 et 19, caractérisée en ce que la composition pharmaceutique ne contient pas d'adjuvant.
- Procédé de préparation d'une protéine ou un de ses fragments par voie recombinante, caractérisé en ce que ladite protéine ou un de ses fragments est, après extraction, renaturée en présence d'une solution comprenant un détergent choisi parmi le Zwittergent 3-14, le Zwittergent 3-12 et l'octylglucopyrannoside, et en ce que ladite protéine recombinante n'est pas l'interféron β.

WO 99/49892

PCT/FR99/00703

1/6

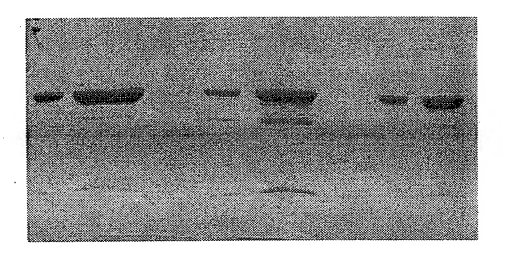
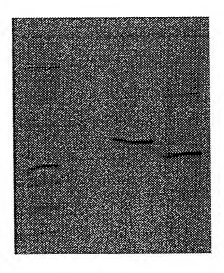


FIGURE 1A



Std 1 2

FIGURE 1B

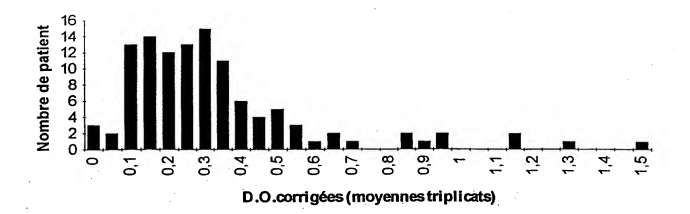


FIGURE 2

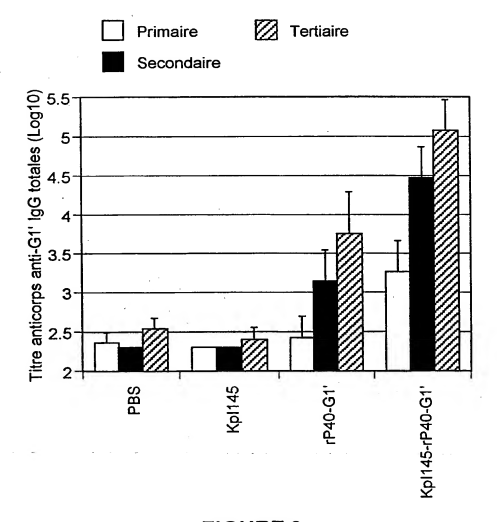


FIGURE 3

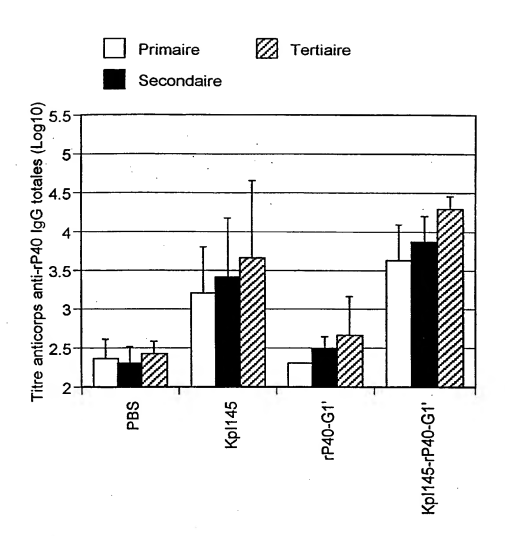


FIGURE 4

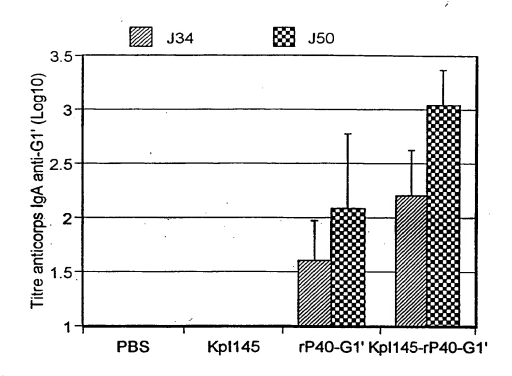
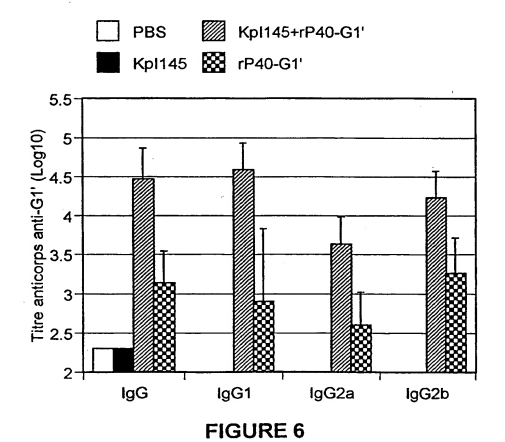
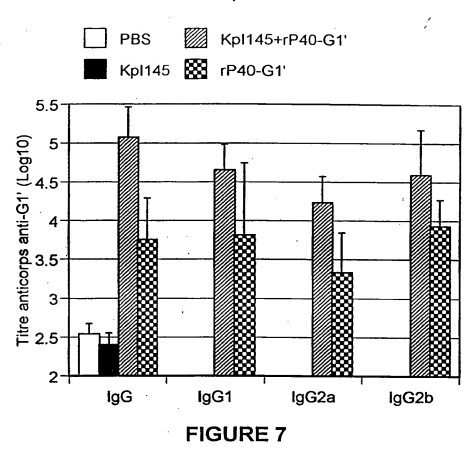


FIGURE 5





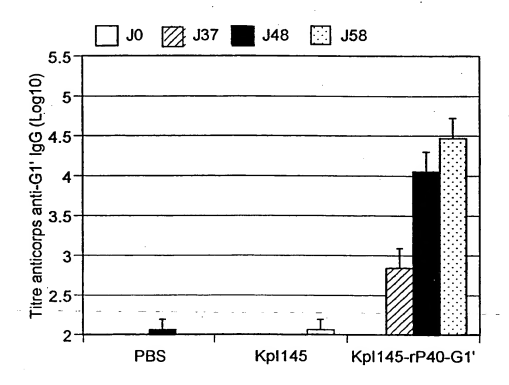


FIGURE 8

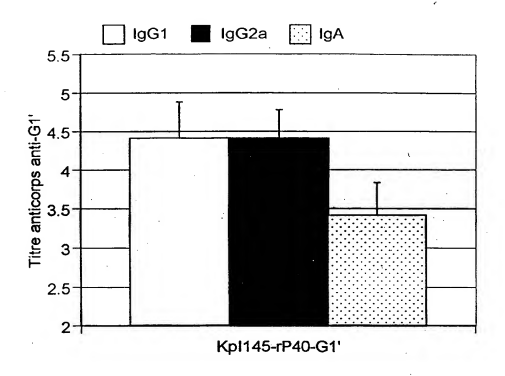


FIGURE 9

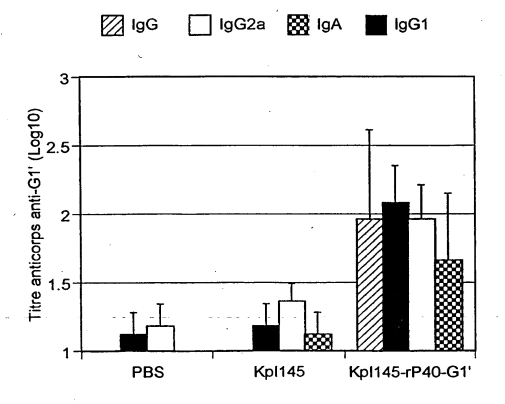


FIGURE 10

09/647309 428 Recd PCT/PTO 27 SEP 2000

1

# LISTE DE SÉQUENCES

Information pour la SEQ ID NO : 1 rP40

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 344 acides aminés, 1032 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

N - Met Lys Ala Ile Phe Val Leu Asn Ala Ala Pro Lys 5'- ATG AAA GCA ATT TIC GTA CTG AAT GOG GCT COG AAA Asp Asn Thr Trp Tyr Ala Gly Gly Lys Leu Gly Trp Ser Gln Tyr His Asp Thr GAT AAC ACC TOG TAT GCA GGT GGT AAA CTG GGT TGG TCC CAG TAT CAC GAC ACC Gly Phe Tyr Gly Asn Gly Phe Gln Asn Asn Gly Pro Thr Arg Asn Asp Gln GGT TTC TAC GGT AAC GGT TTC CAG AAC AAC AAC GGT CGG ACC GGT AAC GAT CAG Leu Gly Ala Gly Ala Phe Gly Gly Tyr Gin Val Asn Pro Tyr Leu Gly Phe Glu CIT GET GCT GGT GCG TTC GET GGT TAC CAG GIT AAC CCG TAC CTC GGT TTC GAA Met Gly Tyr Asp Trp Leu Gly Arg Met Ala Tyr Lys Gly Ser Val Asp Asn Gly ATG GGT TAT GAC TGG CTG GGC GGT ATG GCA TAT AAA GGC AGC GTT GAC AAC GGT Ala Phe Lys Ala Gln Gly Val Gln Leu Thr Ala Lys Leu Gly Tyr Pro Ile Thr GCT TTC AAA GCT CAG GGC GTT CAG CTG ACC GCT AAA CTG GGT TAC CCG ATC ACT Asp Asp Leu Asp Ile Tyr Thr Arg Leu Gly Gly Met Val Trp Arg Ala Asp Ser GAC GAT CTG GAC ATC TAC ACC GGT CTG GGC GGC ATG GTT TGG GGC GCT GAC TGC Lys Gly Asn Tyr Ala Ser Thr Gly Val Ser Arg Ser Glu His Asp Thr Gly Val AAA GGC AAC TAC GCT TCT ACC GGC GTT TCC CGT AGC GAA CAC GAC ACT GGC GTT Ser Pro Val Phe Ala Gly Gly Val Glu Trp Ala Val Thr Arg Asp Ile Ala Thr TOC COA GIA TIT GCT GGC GGC GIA GAG TGG GCT GIT ACT CGT GAC ATC GCT ACC Arg Leu Glu Tyr Gln Trp Val Asn Asn Ile Gly Asp Ala Gly Thr Val Gly Thr CET CIG GAA TAC CAG TGG GTT AAC AAC ATC GGC GAC GGG GGC ACT GTG GGT ACC Arg Pro Asp Asn Gly Met Leu Ser Leu Gly Val Ser Tyr Arg Phe Gly Gln Glu CGT CCT GAT AAC GGC ATG CTG AGC CTG GGC GTT TOC TAC GGC TTC GGT CAG GAA Asp Ala Ala Pro Val Val Ala Pro Ala Pro Ala Pro Ala Pro Glu Val Ala Thr CAT GCT GCA COG GTT GTT GCT COG GCT COG GCT COG GCT COG GAA GTG GCT ACC Lys His Phe Thr Leu Lys Ser Asp Val Leu Phe Asn Phe Asn Lys Ala Thr Leu AAG CAC TIC ACC CIG AAG TCT GAC GIT CIG TIC AAC TIC AAC AAA GCT ACC CIG Lys Pro Glu Gly Gln Gln Ala Leu Asp Gln Leu Tyr Thr Gln Leu Ser Asn Met AAA CCG CAA CGT CAG CAG CCT CTG CAT CAG CTG TAC ACT CAG CTG ACC AAC ATG Asp Pro Lys Asp Gly Ser Ala Val Val Leu Gly Tyr Thr Asp Arg Ile Gly Ser GAT COG AAA GAC GGT TOC GCT GTT GTT CTG GGC TAC ACC GAC GGC ATC GGT TOC

Glu Ala Tyr Asn Gln Gln Leu Ser Glu Lys Arg Ala Gln Ser Val Val Asp Tyr GAA GCT TAC AAC CAG CAG CTG TCT GAG AAA CGT GCT CAG TCC GTC GTT GAC TAC 300

Leu Val Ala Lys Gly Ile Pro Ala Gly Lys Ile Ser Ala Arg Gly Met Gly Glu CIG GIT GCT AAA GGC ATC CCG GCT GGC AAA ATC TCC GCT GGC GGC ATG GGT GAA

Ser Asn Pro Val Thr Gly Asn Thr Cys Asp Asn Val Lys Ala Arg Ala Ala Leu TOC AAC COG GIT ACT GSC AAC ACC TGT GAC AAC GTG AAA GCT GSC GCT GCC CTG 336

Ile Asp Cys Leu Ala Pro Asp Arg Arg Val Glu Ile Glu Val Lys Gly Tyr Lys ATC CAT TGC CTG GCT CCG CAT CGT GTA GAG ATC GAA GTT AAA GGC TAC AAA

Glu Val Val Thr Gln Pro Gln Ala GAA GIT GIA ACT CAG CCT CAG GCT

Information pour la SEQ ID NO : 2 G2A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 101 acides aminés, 303 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

130

N - Thr Val Lys Thr Lys Asn Thr Thr Thr Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys 5'- ACC GTG AAA ACC AAA AAC ACC ACG ACC CAG ACC CAG CCG ACC AAA CCG ACC AAA 150

Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC AAA CCG AAC AAA CCG AAC AAA CCG AAC GAT TIC CAT TIC CAA GIG TIC AAC TIC 171 173 176 182 186

Val Pro Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro Asn GTG COG TGC AGC ATC TGC AGC AGC AGC AGC TGC TGG GGG ATC TGC AAA CGT ATC COG AAC 192

Lys Asp His Lys Pro Gln Thr Thr Lys Pro Lys Glu Val Pro Thr Thr Lys Pro - C AAA GAT CAT AAA CCG CAG ACC ACC AAA CCG AAA GAA GTG CCG ACC AAA CCG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 3 G2B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 101 acides aminés, 303 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

1:30

N - Thr Ala Gln Thr Lys Gly Arg Ile Thr Thr Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys 5'- ACC GCG CAG ACC AAA GCC CGT ATC ACC ACC ACC ACC AAC AAA CCG ACC AAA 150

Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe ASC CST ASC AAA AAC CCG CCG AAA AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC

171 173 176 182 186

Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile Pro Ser GIG CCC TCC ACC ATC TCC CAC AAC CAC CTG TCC AAA ACC ATC TCC AAAA ACC ATC TCC AAA ACC ATC TCC AAAA AC

Ash Lys Pro Lys Lys Lys Pro The Lle Lys Pro The Ash Lys Pro The The Lys The The Ash AMC AAA COG AAA AAG AAA COG ACC ATC AVA COG ACC AAA COG ACC AAA ACC ACC AMC 213

Lys Arg Asp Pro Lys Thr Pro Ala Lys Met Pro Lys Lys Glu Ile Ile Thr Asn - C AAA CGT GAT CGG AAA ACC CGG GGG AAA ATG CGG AAG AAG GAA ATC ATC ACC AAC - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 4 G2A&Cys

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 101 acides aminés, 303 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

130

N - Thr Val Lys Thr Lys Asn Thr Thr Thr Thr Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys 5'- ACC GTG AAA ACC AAA AAC ACC ACG ACC CAG ACC CAG CCG ACC AAA CCG ACC AAA 150

Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe CAG CET CAG AAC AAA COG AAC AAA COG AAC AAA COG AAC AAC CAT TIC CAT TIC CAA GIG TIC AAC TIC 171 173 176 182 186

Val Pro Ser Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro Asn GTG CCG AGC AGC AGC AGC AAC CCG AAC CCG ACC TGC TGG CCG ATC AGC AAA CGT ATC CCG AAC 192

Lys Lys Pro Gly Lys Lys Thr Thr Lys Pro Thr Lys Lys Pro Thr Phe Lys Thr Thr Lys AAA AAA COG GOC AAA AAA ACC ACC ACC AAA COG ACC AAA AAA COG ACC TTC AAA ACC ACC AAA 213

Lys Asp His Lys Pro Gln Thr Thr Lys Pro Lys Glu Val Pro Thr Thr Lys Pro - C AAA GAT CAT AAA  $\infty$  CAG ACC ACC AAA  $\infty$  AAA GAG GTG  $\infty$  ACC AAA  $\infty$  - 3

Information pour la SEQ ID NO : 5 G2B&Cys

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 101 acides aminés, 303 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

130

N - Thr Ala Gln Thr Lys Gly Arg Ile Thr Thr Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys 5'- ACC GCG CAG ACC AAA GCC CGT ATC ACC ACC ACC ACC CAG ACC AAA CCG ACC AAA 150

Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe ACC CGT ACC AAA AAA CCG ACA AAA CCG AAA AAA CCG AAA CCAC TIC CAA GIG TIC AAC TIC 171

173

176

182

186

192

Lys Arg Asp Pro Lys Thr Pro Ala Lys Met Pro Lys Lys Glu Ile Ile Thr Asn - C AAA CGT GAT CCG AAA ACC CCG GCG AAA AIG CCG AAG AAG GAA AIC AIC ACC AAC - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 6 GlACys

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés, 42 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

174 176 182 186 187
N - Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys - C
5'- AGC ATC TGC AGC AAC AAC COG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 7 G1BCys

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés, 42 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

174 176 182 186 187
N - Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys - C
5'- AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 8 G1A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés, 42 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

174 176 182 186 187
N - Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys - C
5'- AGC ATC TGC AGC AAC AAC COG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 9 G1B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés, 42 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

174 176 182 186 187
N - Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys - C
5'- AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 10 Gl'A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

N - Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Orn Trp Ala Ile Cys Lys - C

Information pour la SEQ ID NO : 11 G1'E

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

N - Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Orn Lys Ser Ile Cys Lys - C

Information pour la SEQ ID NO : 12 G1'AδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

N - Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Orn Trp Ala Ile Ser Lys - C

Information pour la SEQ ID NO : 13 G1'B&C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

N - Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Orn Lys Ser Ile Ser Lys - C

Information pour la SEQ ID NO : 14 G2A&CF
TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides
LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 101 acides aminés, 303 nucléotides
NOMBRE DE BRINS : simple
CONFIGURATION : linéaire
TYPE DE MOLECULE : protéine

130

N - Thr Val Lys Thr Lys Asn Thr Thr Thr Thr Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys 5'- ACC GIG AAA ACC AAA AAC ACC ACC ACC ACC CAG CCG ACC AAA CCG ACC AAA

150 163 165 168 170 Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn Lys Pro Asn Asn Asp Ser His Ser Glu Val Ser Asn Ser CAG OGT CAG AAC AAA OOG OOG AAC AAA OOG AAC AAC GAT TOO CAT TOO GAA GTG TOO AAC TOO 171 176 173 182 Val Pro Ser Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro Asn GTG COG AGE AGE ATC TIGE AGE AND AAC COG ACC TIGE TIGE GOG ATC AGE ANN COFF ATC COGS AND Lys Lys Pro Gly Lys Lys Thr Thr Thr Lys Pro Thr Lys Lys Pro Thr Phe Lys Thr Thr Lys AAA AAA OOG GOC AAA AAA AOC AOG AOC AAA OOG AOC AAA AAA OOG AOC IIC AAA AOC AOC AAA Lys Asp His Lys Pro Gln Thr Thr Lys Pro Lys Glu Val Pro Thr Thr Lys Pro - C AAA GAT CAT AAA OOG CAG AOC AOC AAA OOG AAA GAA GIG OOG AOC AOC AAA OOG - 3'

#### Information pour la SEQ ID NO : 15 G4A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés, 51 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

171 173 176 182 186 187
N - Val Pro Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys - C
5'- GTG CCG TGC AGC ATC TGC AGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG CGG ATC TGC AAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 16 G4A&C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés 51 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

171 173 176 182 186 187
N - Val Pro Ser Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys - C
5'- GIG CCG AGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG CCG ATC AGC AAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 17 G4B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés, 51 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

171 173 176 182 186 187
N - Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys - C
5' -GIG CCC TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CIG TGC AAA AGC ATC TGC AAA - 3'

Information pour la SEQ ID N0 : 18 G4B $\delta$ C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés, 51 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

171 173 176 182 186 187
N - Val Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys - C
5' -GTG CCC AGC AGC ATC TGC CGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 19 G4'A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

N - Val Pro Asp Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Orn Trp Ala Ile Orn Lys - C

Information pour la SEQ ID NO : 20 G4'A\delta C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

171 173 176 182 186 187 N - Val Pro Ser Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Om Trp Ala Ile Ser Lys - C

Information pour la SEQ ID NO : 21 G4'B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

171 173 176 182 186 187 N - Val Pro Asp Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Orn Lys Ser Ile Orn Lys - C

Information pour la SEQ ID NO : 22 G4'BδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

171 173 176 182 186 187 N - Val Pro Ser Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Orn Lys Ser Ile Ser Lys - C

Information pour la SEQ ID NO : 23 G200A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 61 acides aminés, 183 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG ACC AAA CCG ACC AAA CAG CCT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 158

Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys AAA CCG AAC AAC CAT TTC CAT TTC CAA GTG TTC AAC TTC GTG CCG TGC ACC ATC TGC 177

182

186

Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly ACC AAC AAC AAC AAC ACC TGC TGG CCG ATC TGC AAA CGT ATC CCG AAC AAA AAA AAA CCG CGC TGC TGC TGC TGC AAA CGT ATC CCG AAC AAA AAA AAA CCG CGC Lys Lys Thr Thr Thr - C

Information pour la SEQ ID NO : 24 G198A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 59 acides aminés, 177 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

AAA AAA ACC ACG ACC - 3'

N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 158 173 176
Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys AAA CCG AAC AAC CAT TTC CAT TTC CAA GTG TTC AAC TTC GTG CCG TGC AGC ATC TGC 177 182 186

Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGC CCG ATC TGC AAA CGT ATC CCG AAC AAA AAA CCG CGC 198
Lys Lys Thr - C
AAA AAA ACC - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 25 G196A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 57 acides aminés, 171 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 158 173 176
Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys AAA CCG AAC AAC CAT TIC CAT TIC CAA GTG TIC AAC TIC GTG CCG TGC AGC ATC TGC 177 182 186
Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly AGC AAC AAC AAC ACC TGC TGC GCG ATC TGC AAA CGT ATC CCG AAC AAA AAA AAA CCG GCC

196 Lys - C AAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 26 G194A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 55 acides aminés, 165 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

340

N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 158

173
176
Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys AAA CCG AAC AAC AAC CAT TTC CAT TTC CAA GTG TTC AAC TTC GTG CCG TGC AGC ATC TGC 177
182
186
194
Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro - C AGC AAC AAC AAC AAC CCG ACC TGC TGC CCG ATC TGC AAC AAC AAA AAA CCG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 27 G192A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 52 acides aminés, 159 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 158

173
176
Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys AAA CCG AAC AAA CCG ACC ATC TCC CAT TTC CAA GTG TTC AAC TTC GTG CCG TCC AGC ATC TCC 177
182
186
192
Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro Asn Lys - C ACC AAC AAC CCG ACC TCC TCC GCG ACC AAC AAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 28 G6A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 51 acides aminés, 153 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 158 173 176 Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys AAA CCG AAC AAC CAT TIC CAT TIC GAA GTG TIC AAC TIC GTG CCG TGC AGC ATC TGC

177 182 186 190
Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro - C
AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA CGT ATC CCG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 29 G7A

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 33 acides aminés, 99 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

158

N - Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile
5'- AAA CCG AAC CAT TIC CAT TIC CAA GIG TIC AAC TIC GIG CCG TGC AGC ATC
176

182

186

190

Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile Pro - C
TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA CGT ATC CCG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 30 G200AδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 61 acides aminés, 183 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 158 173 176
Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys AAA CCG AAC AAC AAC CAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG CCG AGC AGC ATC TGC 177 182 186
Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGC CCG ATC AGC AAA CGT ATC CCG AAC AAA AAA AAA CCG CGC Lys Lys Thr Thr Thr - C AAA AAA AAC ACC ACC ACC - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 31 G198A&C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 59 acides aminés, 177 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 158 173 176
Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys AAA CCG AAC AAC CAT TIC CAT TIC CAA GIG TIC AAC TIC GIG CCG ACC ACC ATC TCC

177 182 186

Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly
AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA CGT ATC CCG AAC AAA AAA CCG GGC
196 198

Lys Lys Thr - C
AAA AAA ACC - 3'

Information pour la SEQ ID N0 : 32 G196AδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 57 acides aminés, 171 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG ACC AAA CCG ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 158

Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys AAA CCG AAC AAC CAT TTC CAT TTC CAA GTG TTC AAC TTC GTG CCG ACC ACC ATC TCC 177

182

186

Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly ACC AAC AAC AAC CCG ACC TCC TCC CCG ACC AAC CCG ACC AAC CCG CCC 196

Lys - C

AAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 33 G194A&C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 55 acides aminés, 165 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG ACC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 158 173 176
Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys AAA CCG AAC AAC CAT TIC CAT TIC CAA GIG TIC AAC TIC GIG CCG ACC ACC ATC TGC 177 182 186 194
Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro - C ACC AAC AAC CAA CCG ACC TGC TGG CCG ATC ACC AAA CCG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 34 G192AδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et\_nucléotides\_ LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 53 acides aminés, 159 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

N - Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn 5'- CAG ACC CAG CCG ACC AAA CCG ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC 158

Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys AAA CCG AAC AAA CCG ACC ATC TCC AAC TTC CAA GTG TTC AAC TTC GTG CCG AGC ACC ATC TCC 177

182

186

192

Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro Asn Lys - C AGC AAC AAC AAC AAC AAC AAC AAA ACC AAC AAC AAA - 3'

### Information pour la SEQ ID NO : 35 G6A&C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 51 acides aminés, 153 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

### Information pour la SEQ ID NO : 36 G7AδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 33 acides aminés, 99 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

158

N - Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile
5'- AAA CCG AAC AAC GAT TIC CAT TIC GAA GTG TIC AAC TIC GTG CCG AGC AGC ATC
176

182

186

190

Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys Arg Ile Pro - C
TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC CCG GCG ATC AGC AAA CGT ATC CCG - 3'

### Information pour la SEQ ID NO : 37 G200B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 61 acides aminés, 183 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

160 173 176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG CCC TGC AGC AIC TGC GCC AAC CAG 182 200

Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys Pro 'Thr Ile- C CIG TOC AAA AGC ATC TOC AAA ACC ATC COG AGC ANC ANC COG ANA ANG ANA COG ACC ATC- 3'

Information pour la SEQ ID NO : 38 G198B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 59 acides aminés, 177 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG CCC TGC AGC AIC TGC GGC AAC AAC CAG 182 186

Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys Pro - C CTG TCC AAA AGC ATC TCC AAA ACC ATC COG AGC AAC AAA COG AAA AAG AAA COG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 39 G196B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 57 acides aminés, 171 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro 5'- AGC AGC CAG AGC AAA COG AGC AGC AAA AGC CGT AGC AAA AAC COG CGG AAA AAA COG 160 173 176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG CCC TGC AGC AIC TGC GGC AAC AAC CAG 182 186 196

Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys - C CIG TGC AAA AGC ATC TGC AAA AGC ATC COG AGC AAC AAA COG AAA AAG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 40 G194B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 55 acides aminés, 165 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

160 173 176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GTG TTC AAC TTC GTG CCC TCC AGC ATC TCC CCC AAC CAG 182 186 194

Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro - C CTG TOC AAA ACC ATC TOC AAA ACC ATC COG ACC AAC AAA COG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 41 G192B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 53 acides aminés, 159 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

1.40

N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro 5'- ACC ACC CAG ACC AAA ACG ACC AAA ACC CGT ACC AAA AAC CCG CCG AAA AAA CCG 160 173 176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG CCC TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG 182 186 192

Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile Pro Ser Asn - C CIG TCC AAA ACC ATC TCC AAA ACC ATC CCG ACC AAC - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 42 G6B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 51 acides aminés, 153 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro 5'- AGC AGC CAG AGC AAA AGG AGC AGC AAA AGC OGT AGC AAA AAC OGG AGA AAA AAA OGG 160 173 176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG CCC TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG 182 186 190

Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile Pro - C CIG TGC AAA AGC ATC TGC AAA AGC ATC GGG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 43 G7B

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 33 acides aminés, 99 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

158 173 176

N - Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys Ser Ile Cys Gly
5'- AAA COG AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG COC TGC AGC ATC TGC GGC

182 186 190

Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile Pro - C AAC AAC CAG CIG TOC AAA AGC ATC TOC AAA AGC ATC OOG - 3'

Information pour la SEQ ID NO: 44 G200BdC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 61 acides aminés, 183 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro 5'- AGC AGC CAG AGC AAA COG AGC AGC AAA AGC CGT AGC AAA AAC COG CGG AAA AAA COG 160 173 176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG CCC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG 182 186 200

Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys Pro Thr Ile- C CIG TGC AAA AGC ATC AGC AAA AGC ATC COG AGC AAC AAA COG AAA AAG AAA COG ACC ATC- 3'

Information pour la SEQ ID NO : 45 G198B&C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 59 acides aminés, 177 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro 5'- AGC AGC CAG AGC AAA COG AGC AGC AAA AGC CGT AGC AAA AAC COG CGG AAA AAA CGG 160 173 176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG COC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG

182 186 198

Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys Lys Pro - C

CIG TGC AAA AGC ATC AGC AAA ACC ATC COG AGC AAC AAA COG AAA AAG AAA COG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 46 G196B&C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 57 acides aminés, 171 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro 5'- AGC AGC CAG AGC AAA COG AGC AGC AAA AGC CGT AGC AAA AAC COG CGG AAA AAA COG 160 173 176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG COC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG

182 186 196
Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys - C
CIG TOC AAA AOC ATC AOC AAA AOC ATC OOG AOC ANC AAA OOG AAA AAG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 47 G194BδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 55 acides aminés, 165 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

Information pour la SEQ ID NO : 48 G192B&C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 53 acides aminés, 159 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro Pro Lys Lys Pro 5'- AGC AGC CAG ACC AAC AAA COG AGC ACC AAA AGC CGT AGC AAA AAC COG COG AAA AAA COG 160

173

176

Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG COC AGC AGC ATC TOC GGC AAC AAC CAG 182

186

192

Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys Thr Ile Pro Ser Asn - C

Information pour la SEQ ID NO : 49 G6B&C

CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA AGC ATC COG AGC AAC - 3'

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 51 acides aminés, 153 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

182 186 190
Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys Thr Ile Pro - C
CIG TGC AAA AGC ATC AGC AAA AGC ATC COG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 50 G7BδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 33 acides aminés, 99 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

158

N - Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser Ser Ile Cys Gly
5'- AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TIC GAA GIG TIC AAC TIC GIG CCC ACC ACC ATC TCC GCC

182

186

190

Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys Thr Ile Pro - C

AAC AAC CAG CIG TCC AAA ACC AIC ACC AAA ACC AIC CCG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 51 G2V

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 101 acides aminés, 303 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

130

N - Gln Asn Arg Lys Ile Lys Gly Gln Ser Thr Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn 5'- CAA AAC AGA AAA AIC AAA GGI CAA TCA ACA CIA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA AIT AAT 150

Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr CCA TCA GCA ACC ATC CCA GCA ACA CTC CCC TAT 171 173 176 182 186

Val Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu Thr Glu GTT CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT ATT GAG AGG GAA 192

Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro Thr Ile Thr Leu Lys Lys Thr Pro Lys Pro Lys Thr Thr Lys AGA GCA GCA AGC AGA GCA GCA ACA ATC AGC CTC AAA AAG ACA GCA AAA GCA AAA AGC ACA AAA 213

Lys Pro Thr Lys Thr Thr Ile His His Arg Thr Ser Pro Glu Thr Lys Leu Gln - C AAG CCA ACC AAG ACA ACC CAT CAC AGA ACC AGC CCA GAA ACC AAA CTG CAA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 52 G2V&C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 101 acides aminés, 303 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

130

N - Gln Asn Arg Lys Ile Lys Gly Gln Ser Thr Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn 5'- CAA AAC AGA AAA ATC AAA GGT CAA TCA ACA CIA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT

Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Ile Glu Thr Glu GTT CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT ATT GAG AGG GAA 192

Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro Thr Ile Thr Leu Lys Lys Thr Pro Lys Pro Lys Thr Thr Lys AGA GCA CCA AGG AGG GCA CCA ACA ATC ACC CIC AAA AAG ACA CCA AAA CCA AAA ACC ACA AAA 213 230

Lys Pro Thr Lys Thr Thr Ile His His Arg Thr Ser Pro Glu Thr Lys Leu Gln - C AAG CCA ACC AAG ACA ACC ACA ATC CAT CAC AGA ACC AGA ACC AAA CTG CAA - 3'

### Information pour la SEQ ID NO : 53 G200V

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 61 acides aminés, 183 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CIA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT 160 173 176

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA CAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC CC TAT GIT CC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT 182 186 200

Information pour la SEQ ID NO : 54 G198V

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 59 acides aminés, 177 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC COC TAT GIT COC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT 182 186

Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro - C GCA TGC TIA TCA CTC TGC CAT ATT GAG ACG GAA ACA GCA CCA AGC AGA GCA CCA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 55 G196V

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 57 acides aminés, 171 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple

CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT 160 173 176

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC CCC TAT GIT CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT 182 186

Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg - C CCA TCC TTA TCA CTC TCC CAT ATT GAG ACG GAA AGA CCA CCA AGC AGA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 56 G194V

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 55 acides aminés, 165 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CTA CCA GCC ACA ACA ACA CCA ACT AAT CCA TCA GCA ACC ATC CCA CCA CCA AAC CAT 160 173 176

Gln Asp His Asn Asn Pre Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GCC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT CCC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT 182 186 194

Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro - C

Information pour la SEQ ID NO : 57 G192V

GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT ATT GAG ACG GAA AGA GCA CCA - 3'

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 53 acides aminés, 159 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC CCC TAT GIT CCC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT

182

186

192

Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu Thr Glu Arg - C GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT ATT GAG ACG GAA ACA -  $3^{\circ}$ 

Information pour la SEQ ID NO : 58 G6V

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 51 acides aminés, 153 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire

TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT 160 173 176

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT CCC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT 182 186 190

Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu Thr - C GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT ATT GAG ACG - 3'

Information pour la SEQ ID NO: 59 G7V

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 33 acides aminés, 99 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

158 173 176

N - Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Cys Ser Thr Cys 5'- AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CTC CCC TAT GIT CCC TGC AGT ACA TGT 182 186 190

Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu Thr - C GAA GGT AAT CIT GCA TGC TTA TCA CIC TGC CAT ATT GAG AGG - 3'

Information pour la SEQ ID N0 : 60 G200 $V\delta$ C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 61 acides aminés, 183 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CTA CCA GCC ACA ACA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GCA ACC ATC CCA CCA CAA AAC CAT 160 173 176

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC CCC TAT GIT CCC AGC AGT ACA TGI GAA GGT AAT CIT 182 186 200

Information pour la SEQ ID NO : 61 G198VδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 59 acides aminés, 177 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CTA CCA GCC ACA ACA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GCA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT 160 173 176

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC OOC TAT GTT OOC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT 182 186

Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro - C CCA TCC TTA TCA CTC ACC CAT ATT GAG ACG GAA AGA CCA CCA ACC ACG ACA CCA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 62 G196VδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 57 acides aminés, 171 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT 160 173 176

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC COC TAT GIT COC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT 182 186 196

Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg - C GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT ATT GAG AGG GAA AGA GCA CCA AGC AGA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 63 G194VδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 55 acides aminés, 165 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT 160 173 176

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC CCC TAT GIT CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT 182 186 194

Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro - C GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT ATT GAG AGG GAA AGA GCA CCA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 64 G192VδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 53 acides aminés, 159 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA CAA AAC CAT 160 173 176

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC COC TAT GIT COC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT 182 186 192

Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Ile Glu Thr Glu Arg - C GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT ATT GAG AGG GAA AGA - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 65 G6V&C

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 51 acides aminés, 153 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

140

N - Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro Pro Glu Asn His 5'- CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA CCA GAA AAC CAT 160 173 176

Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC COC TAT GIT COC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CIT 182 186 190

Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Ile Glu Thr - C GCA TGC TIA TCA CTC AGC CAT ATT GAG AGG - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 66 G7VδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 33 acides aminés, 99 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : protéine

158

N - Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Ser Ser Thr Cys
5'- AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TIC CAA ACA CIC CCC TAT GIT CCC AGC AGT ACA TGT

182

186

190

Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Ile Glu Thr - C

Information pour la SEQ ID NO : 67 G4V

GAA GGT AAT CIT GCA TGC TTA TCA CIC AGC CAT ATT GAG AGG - 3'

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés, 51 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

171 173 176 182 186 187
N - Val Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His - C
5'- GTT CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 68 G4VδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés, 51 nucléotides

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

171 173 176 182 186 187
N - Val Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His - C
5'- GIT CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 69 G4'V

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

N - Val Pro Asp Ser Thr Asp Glu Gly Asn Leu Ala Om Leu Ser Leu Om His - C

Information pour la SEQ ID NO : 70 G4'VδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 17 acides aminés

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

N - Val Pro Ser Ser Thr Asp Glu Gly Asn Leu Ala Orn Leu Ser Leu Ser His - C

Information pour la SEQ ID NO : 71 G1V

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés, 42 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

174 176 182 186 187
N - Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His - C
5'- AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 72 G1V $\delta$ C

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés et nucléotides LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés, 42 nucléotides NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide 174 176 182 186 187
N - Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His - C
5'- AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT - 3'

Information pour la SEQ ID NO : 73 G1 VδC

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 14 acides aminés NOMBRE DE BRING : simple

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

174 176 182 186 187 N - Ser Thr Asp Glu Gly Asn Leu Ala Om Leu Ser Leu Ser His - C

Information pour la SEQ ID NO : 74 G1'

TYPE DE SEQUENCE : acides aminés

LONGUEUR DE LA SEQUENCE : 15 acides aminés

NOMBRE DE BRINS : simple CONFIGURATION : linéaire TYPE DE MOLECULE : peptide

N - Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Orn Trp Ala Ile Ser Lys Cys - C

International application No. PCT/FR 99/00703

### A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

CIB 6 A61K39/385 C07K1/113

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

CIB 6 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

### C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	ERDILE L F ET AL: "OspA lipoprotein of Borrelia burgdorferi is a mucosal immunogen and adjuvant" VACCINE, vol. 15, no. 9. june 1997 (1997-06), page 988-995 XP004115364 the whole document	1,9,10
X	RAULY, I. ET AL: "P40: A promising new carrier protein." RESEARCH IN IMMUNOLOGY, (JAN., 1998) VOL. 149, NO. 1, PP. 99. MEETING INFO.: EUROCONFERENCE ON NEW TRENDS IN VACCINE RESEARCH AND DEVELOPMENT: ADJUVANTS, DELIVERY SYSTEMS AND ANTIGEN FORMULATIONS PARIS, FRANCE FEBRUARY 26-28, 1998, XP002116543 the whole document	1-20

	1	
$\boxtimes$	Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.
* "A" "E" "L" "O"	Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
Date of the actual completion of the international search		Date of mailing of the international search report
	29 December 1999 (29.12.99)	12 January 2000 (12.01.00)
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office		Authorized officer
Facs	simile No.	Telephone No.



International application No. PCT/FR 99/00703

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No		
A	LEVI R ET AL: "Intranasal immunization of mice against influenza with synthetic peptides anchored to proteosomes." VACCINE, (1995 OCT) 13 (14) 1353-9, XP002088713 the whole document		1-20		
Α	FR 2 748 476 A (PIERRE FABRE MEDICAMENT) 14 november 1997 (1997-11-14) the whole document	-	1-21		
A	WO 96 14415 A (PIERRE FABRE MEDICAMENT) 17 may 1996 (1996-05-17) cited in the application the whole document		1-21		
A	WO 95 27787 A (PIERRE FABRE MEDICAMENT) 19 october 1995 (1995-10-19) cited in the application the whole document		1-20		
A	VAN DE VERG L L ET AL: "Outer membrane protein of Neisseria meningitidis as a mucosal adjuvant for lipopolysaccharide of Brucella melitensis in mouse and guinea pig intranasal immunization models."  INFECTION AND IMMUNITY, (1996 DEC) 64 (12) 5263-8. XP002088714 cited in the application the whole document		1-20		
P,X	HAEUW J F ET AL: "The recombinant Klebsiella pneumoniae outer membrane protein OmpA has carrier properties for conjugated antigenic peptides." EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, (1998 JUL 15) 255 (2) 446-54., XPOO2116544 the whole document		1-20		
X	EP 0 433 225 A (CIBA-GEIGY AG) 19 june 1991 (1991-06-19) page 16, line 32 - line 46		21		

International application No. PCT/FR 99/00703

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.:
	because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
. —	
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	Construction and an artist of
	See supplementary sheet
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	Con Pr test The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No. PCT/FR 99/00703

The International Searching Authority found several (groups of) inventions in the international application, namely:

1. Claims: 1-20

Use of an OmpA membrane protein for enhancing immunity with respect to an antigen

2. Claim: 21

Method for renaturation of a protein obtained by recombinant process.

Information on patent family members

International Application No PCT/FR 99/00703

Patent document cited in search report	Publication date		
FR 2748476 A	14-11-1997	AU 2901997 A CA 2254084 A CN 1221348 A EP 0914152 A WO 9741888 A	26-11-1997 13-11-1997 30-06-1999 12-05-1999 13-11-1997
WO 9614415 A	17-05-1996	FR 2726472 A AU 4119996 A CA 2204510 A EP 0791063 A JP 10508595 T ZA 9509416 A	10-05-1996 31-05-1996 17-05-1996 27-08-1997 25-08-1998 06-06-1996
WO 9527787 A	19 <b>-</b> 10-1995	FR 2718452 A AU 708856 B AU 2310995 A AU 8955498 A CA 2187083 A EP 0754231 A JP 9511404 T NZ 284500 A	13-10-1995 12-08-1999 30-10-1995 07-01-1999 19-10-1995 22-01-1997 18-11-1997 27-04-1998
EP 433225 A	19-06-1991	AT 178616 T AU 638075 B AU 6701890 A CA 2031430 A DE 69033040 D DE 69033040 T EP 0891985 A ES 2132066 T FI 905956 A JP 3191791 A MX 172600 B NO 301768 B NZ 236333 A PT 96068 A,B SG 52690 A US 5650494 A US 5922846 A	15-04-1999 17-06-1993 13-06-1991 07-06-1991 12-05-1999 09-09-1999 20-01-1999 16-08-1999 07-06-1991 21-08-1991 03-01-1994 08-12-1997 26-03-1992 30-09-1991 28-09-1998 22-07-1999

## RAPPORT DE RECHER E INTERNATIONALE

Internationale No PCT/FR 99/00703

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 A61K39/385 C07K1/ C07K1/113

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

#### **B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE**

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 6 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

	C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  Polification des passages pertinents  no, des revendications visées					
Catégorie 3	Identification des documents cités; avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visces				
X	ERDILE L F ET AL: "OspA lipoprotein of Borrelia burgdorferi is a mucosal immunogen and adjuvant" VACCINE, vol. 15, no. 9, juin 1997 (1997-06), page 988-995 XP004115364 le document en entier	1,9,10				
X	RAULY, I. ET AL: "P40: A promising new carrier protein." RESEARCH IN IMMUNOLOGY, (JAN., 1998) VOL. 149, NO. 1, PP. 99. MEETING INFO.: EUROCONFERENCE ON NEW TRENDS IN VACCINE RESEARCH AND DEVELOPMENT: ADJUVANTS, DELIVERY SYSTEMS AND ANTIGEN FORMULATIONS PARIS, FRANCE FEBRUARY 26-28, 1998, XP002116543 le document en entier	1-20				

Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe X Voir la suite du cadre C pour la fin de la tiste des documents Catégories spéciales de documents cités: document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent ou la théorie constituant la base de l'invention "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut étre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément ou après cette date document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens pour une personne du métier document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée "&" document qui fait partie de la même famille de brevets Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 1 2 01 2000 29 décembre 1999 Fonctionnaire autorisé Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Fax: (+31-70) 340-3016

Moreau, J

# RAPPORT DE RECHECHE INTERNATIONALE

PCT/FR 99/00703

	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie <sup>3</sup>	Identification des documents cités, avec,le cas échéant. l'Indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées®
A	LEVI R ET AL: "Intranasal immunization of mice against influenza with synthetic peptides anchored to proteosomes." VACCINE, (1995 OCT) 13 (14) 1353-9, XP002088713 le document en entier	1-20
A	FR 2 748 476 A (PIERRE FABRE MEDICAMENT) 14 novembre 1997 (1997-11-14) 1e document en entier	1-21
A	WO 96 14415 A (PIERRE FABRE MEDICAMENT) 17 mai 1996 (1996-05-17) cité dans la demande le document en entier	1-21
Α	WO 95 27787 A (PIERRE FABRE MEDICAMENT) 19 octobre 1995 (1995-10-19) cité dans la demande le document en entier	1-20
A	VAN DE VERG L L ET AL: "Outer membrane protein of Neisseria meningitidis as a mucosal adjuvant for lipopolysaccharide of Brucella melitensis in mouse and guinea pig intranasal immunization models."  INFECTION AND IMMUNITY, (1996 DEC) 64 (12) 5263-8, XP002088714 cité dans la demande le document en entier	1-20
P,X	HAEUW J F ET AL: "The recombinant Klebsiella pneumoniae outer membrane protein OmpA has carrier properties for conjugated antigenic peptides." EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, (1998 JUL 15) 255 (2) 446-54., XP002116544 le document en entier	1-20
X	EP 0 433 225 A (CIBA-GEIGY AG) 19 juin 1991 (1991-06-19) page 16, ligne 32 - ligne 46	21

2 -

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



Cadr I Observations - lorsqu'il a ét éstimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suit du peint 1 de la première feuille)
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
1. Les revendications nos se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
2. Les revendications nos
2. Les revendications not se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
3. Les revendications nos sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
voir feuille supplémentaire
1. Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3. Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n os
4. Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n os
Remarque quant à la réserve Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du dépos
X Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

### SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs (groupes d') inventions dans la demande internationale, à savoir:

1. revendications: 1-20

Utilisation de proteine de membrane OmpA pour ameliorer l'immunité vis à vis d'un antigène

2. revendication: 21

Procédé de renaturation d'une protéine obtenue par voie recombinante

## RAPPORT DE RECHE HE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

: Internationale No PCT/FR 99/00703

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)			Date de publication
FR 27484	76 A	14-11-1997	AU	2901997	Α	26-11-1997
27 .0			CA	2254084	Α	13-11-1997
			CN	1221348	Α	30-06-1999
			EP	0914152	Α	12-05-1999
		•	WO	9741888	Α	13-11-1997
WO 9614	115 A	17-05-1996		2726472	,A	10-05-1996
			AU	4119996		31-05-1996
			CA	2204510	Α	17 <del>-</del> 05-1996
			EP	0791063	Α	27-08-1997
			JP	10508595		25-08-1998
			ZA	9509416	Α	06-06-1996
WO 9527	787 A	19-10-1995	FR	2718452		13-10-1995
			√ AU	708856		12-08-1999
			AU	2310995	Α	30-10-1995
			AU.	8955498		07-01-1999
	*		CA	2187083		19-10-1995
			EP	0754231		22-01-1997
			JP	9511404		18-11-1997
			NZ	284500	A 	27-04-1998
EP 4332	25 A	19-06-1991	ΑT	178616		15-04-1999
			UA	638075		17-06-1993
			AU	6701890	Α	13-06-1991
			CA	2031430	Α	07-06-1991
			DE	69033040		12-05-1999
			DE	69033040	Ţ	09-09-1999
			EP	0891985	A	20-01-1999
			ES	2132066	Ţ	16-08-1999
			FI	905956		07-06-1991
			JP	3191791		21-08-1991
•			MX	172600		03-01-1994
			NO	301768		08-12-1997
			ΝZ	236333		26-03-1992
			PT	96068		30-09-1991
			SG	52690		28-09-1998
			US	5650494		22-07-1997
			US	5922846	Α	13-07-1999

### PCT

## ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

A61K 39/385, C07K 1/113

**A3** 

(11) Numéro de publication internationale:

WO 99/49892

(43) Date de publication internationale:

7 octobre 1999 (07.10.99)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR99/00703

(22) Date de dépôt international:

26 mars 1999 (26.03.99)

(81) Etats désignés: AU, BR, CA, CN, JP, MX, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Données relatives à la priorité:

98/03814

27 mars 1998 (27.03.98)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): PIERRE FABRE MEDICAMENT [FR/FR]; 45, place Abel Gance, F-92100 Boulogne (FR).

F-92100 Boulogne (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): ANDREONI, Christine [FR/FR]; 6, rue des Fusains, F-38280 Villette d'Anthon (FR). RAULY, Isabelle [FR/FR]; 9 bis, allée Boussac, F-81710 Saix (FR). N'GUYEN, Thien [FR/FR]; 7 Les Petits Hutins, Lathoy, F-74160 Saint-Julien-en-Genevois (FR). HAEUW, Jean-François [FR/FR]; Les Jardins de l'Atrium, 8, avenue de Ternier, F-74160 Saint-Julien-en-Genevois (FR). BAUSSANT, Thierry [FR/FR]; 35, rue Jean Jaurès, F-01200 Bellegarde (FR).

(74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(88) Date de publication du rapport de recherche internationale:

30 mars 2000 (30.03.00)

(54) Title: USE OF ACTIVE P40 CONJUGATES FOR NASAL DELIVERY

(54) Titre: UTILISATION DE CONJUGUES P40 ACTIFS PAR VOIE NASALE

(57) Abstract

The invention concerns the use of at least an enterobacteria outer membrane protein A fragment or a Klebsiella membrane protein fragment for preparing a pharmaceutical composition for nasal delivery, to improve a mammal's immunity to an antigen or a hapten.

(57) Abrégé

L'invention concerne l'utilisation d'au moins un fragment d'une protéine de membrane OmpA d'entérobactérie ou de protéine de membrane de Klebsiella pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée à être administrée par voie nasale, pour améliorer l'immunité d'un mammifère vis-à-vis d'un antigène ou d'un haptène.

### A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

CIB 6 A61K39/385 C07K1/113

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

CIB 6 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

### C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Further documents are listed in the continuation of Box C.

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	ERDILE L F ET AL: "OspA lipoprotein of Borrelia burgdorferi is a mucosal immunogen and adjuvant" VACCINE, vol. 15, no. 9. june 1997 (1997-06), page 988-995 XP004115364 the whole document	1,9,10
X	RAULY, I. ET AL: "P40: A promising new carrier protein." RESEARCH IN IMMUNOLOGY, (JAN., 1998) VOL. 149, NO. 1, PP. 99. MEETING INFO.: EUROCONFERENCE ON NEW TRENDS IN VACCINE RESEARCH AND DEVELOPMENT: ADJUVANTS, DELIVERY SYSTEMS AND ANTIGEN FORMULATIONS PARIS, FRANCE FEBRUARY 26-28, 1998, XP002116543 the whole document	1-20

_			
* "A"	Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T"	later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means		"X"	considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
		"Y"	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
"P"	"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		document member of the same patent family
Date	of the actual completion of the international search	Date	of mailing of the international search report
- 2	29 December 1999 (29.12.99)	1	2 January 2000 (12.01.00)
Nam	ne and mailing address of the ISA/ European Patent Office	Autho	orized officer
Facsimile No.		Telep	hone No.

See patent family annex.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

CHTTP:



International application No. PCT/FR 99/00703

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	See supplementary sheet
1. <b>2</b> . <b>3</b> . <b>3</b>	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remar	k on Pr test  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

Information on patent family members

International Application No PCT/FR 99/00703

Patent document cited in search report	Publication date	Patent familiy member(s)	Publication date
FR 2748476 A	14-11-1997	AU 2901997 A CA 2254084 A CN 1221348 A EP 0914152 A WO 9741888 A	26-11-1997 13-11-1997 30-06-1999 12-05-1999 13-11-1997
WO 961 <b>44</b> 15 A	17-05-1996	FR 2726472 A AU 4119996 A CA 2204510 A EP 0791063 A JP 10508595 T ZA 9509416 A	10-05-1996 31-05-1996 17-05-1996 27-08-1997 25-08-1998 06-06-1996
WO 9527787 A	19-10-1995	FR 2718452 A AU 708856 B AU 2310995 A AU 8955498 A CA 2187083 A EP 0754231 A JP 9511404 T NZ 284500 A	13-10-1995 12-08-1999 30-10-1995 07-01-1999 19-10-1995 22-01-1997 18-11-1997 27-04-1998
EP 433225 A	19-06-1991	AT 178616 T AU 638075 B AU 6701890 A CA 2031430 A DE 69033040 D DE 69033040 T EP 0891985 A ES 2132066 T FI 905956 A JP 3191791 A MX 172600 B NO 301768 B NZ 236333 A PT 96068 A,B SG 52690 A US 5650494 A US 5922846 A	15-04-1999 17-06-1993 13-06-1991 07-06-1991 12-05-1999 09-09-1999 20-01-1999 16-08-1999 07-06-1991 21-08-1991 03-01-1994 08-12-1997 26-03-1992 30-09-1991 28-09-1998 22-07-1997

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 A61K39/385 C07K1/113

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 6 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie 3	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	ERDILE L F ET AL: "OspA lipoprotein of Borrelia burgdorferi is a mucosal immunogen and adjuvant" VACCINE, vol. 15, no. 9, juin 1997 (1997-06), page 988-995 XP004115364 le document en entier	1,9,10
X	RAULY, I. ET AL: "P40: A promising new carrier protein." RESEARCH IN IMMUNOLOGY, (JAN., 1998) VOL. 149, NO. 1, PP. 99. MEETING INFO.: EUROCONFERENCE ON NEW TRENDS IN VACCINE RESEARCH AND DEVELOPMENT: ADJUVANTS, DELIVERY SYSTEMS AND ANTIGEN FORMULATIONS PARIS, FRANCE FEBRUARY 26-28, 1998, XP002116543 le document en entier	1-20

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe		
° Catégories spéciales de documents cités:  "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention		
"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de	<ul> <li>"X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément</li> <li>"Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente</li> </ul>		
priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens			
"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	pour une personne du métier "%" document qui fait partie de la même famille de brevets		
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale		
29 décembre 1999	1 2. 01. 2000		

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

2

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Fonctionnaire autorisé

Moreau, J



### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



Cadr I Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines r vendications ne pouvaient pas faire l'objet d'un recherche (suite du p int 1 de la premi re feuille)
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
1. Les revendications n <sup>os</sup> se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
2. Les revendications n <sup>os</sup> se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
3. Les revendications nos sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
voir feuille supplémentaire
1. Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3. Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n os
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n os
Remarque quant à la réserve  Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposant
X Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

# RAPPORT DE RECHE CHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/FR 99/00703

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
FR 2748476 A	14-11-1997	AU 2901997 A CA 2254084 A CN 1221348 A EP 0914152 A WO 9741888 A	26-11-1997 13-11-1997 30-06-1999 12-05-1999 13-11-1997
WO 9614415 A	17-05-1996	FR 2726472 A AU 4119996 A CA 2204510 A EP 0791063 A JP 10508595 T ZA 9509416 A	10-05-1996 31-05-1996 17-05-1996 27-08-1997 25-08-1998 06-06-1996
WO 9527787 A	19-10-1995	FR 2718452 A AU 708856 B AU 2310995 A AU 8955498 A CA 2187083 A EP 0754231 A JP 9511404 T NZ 284500 A	13-10-1995 12-08-1999 30-10-1995 07-01-1999 19-10-1995 22-01-1997 18-11-1997 27-04-1998
EP 433225 A	19-06-1991	AT 178616 T AU 638075 B AU 6701890 A CA 2031430 A DE 69033040 D DE 69033040 T EP 0891985 A ES 2132066 T FI 905956 A JP 3191791 A MX 172600 B NO 301768 B NZ 236333 A PT 96068 A,B SG 52690 A US 5650494 A US 5922846 A	15-04-1999 17-06-1993 13-06-1991 07-06-1991 12-05-1999 09-09-1999 20-01-1999 16-08-1999 07-06-1991 21-08-1991 03-01-1994 08-12-1997 26-03-1992 30-09-1991 28-09-1998 22-07-1997 13-07-1999